PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6: A01N 47/36 // (A01N 47/36, 25:32)

A1

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 96/14747

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

23. Mai 1996 (23.05.96)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP95/04240

(22) Internationales Anmeldedatum: 30. Oktober 1995 (30.10.95)

(30) Prioritätsdaten:

P 44 40 354.2

11. November 1994 (11.11.94) DE

(71) Anmelder: HOECHST SCHERING AGREVO GMBH [DE/DE]; Miraustrasse 54, D-13509 Berlin (DE).

(72) Erfinder: WILLMS, Lothar; Königsteiner Strasse 59, D-65719 Hofheim (DE). BIERINGER, Hermann; Eichenweg 26, D-65817 Eppstein (DE). HACKER, Erwin; Margarethenstrasse 16, D-65239 Hochheim (DE). SCHNABEL, Gerhard; Lindenstrasse 14, D-63868 Großwallstadt (DE). LORENZ, Klaus; Vor der Grube 9, D-64331 Weiterstadt

CN, CZ, EE, FI, GE, HU, IS, JP, KG, KP, KR, KZ, LK, LR, LT, LV, MD, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TJ, TM, TT, UA, UZ, VN, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU. MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG), ARIPO Patent (KE, LS, MW, SD, SZ, UG).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AM, AU, BB, BG, BR, BY, CA,

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: COMBINATIONS OF PHENYLSULPHONYL UREA HERBICIDES AND SAFENERS

(54) Bezeichnung: KOMBINATIONEN AUS PHENYLSULFONYLHARNSTOFF-HERBIZIDEN UND SAFENERN

(57) Abstract

The invention concerns combinations of sulphonyl urea herbicides (A), and salts thereof, in which R2 is H, OH, aliphatic hydrocarbon group or aliphatic hydrocarbon oxygroup, R1 is an acyl group and the other symbols are as defined in claim 1, and safeners of type (B1) and (B2) in which the symbols are as defined in claim 1.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft Kombinationen aus Sulfonylharnstoffherbiziden (A) und deren Salze, worin R² H, OH, aliphatischer KW-Rest oder KW-Oxyrest ist und R¹ ein Acylrest ist und die übrigen Symbole wie in Anspruch 1 definiert sind, und Safenern des Typs (B1) und (B2), worin die Symbole wie in Anspruch 1 definiert sind.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

	_		Gabon	MR	Mauretanien
AT	Österreich	GA		MW	Malawi
ΑU	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	NE	Niger
BB	Barbados	GE	Georgien	NL	Niederlande
BE	Belgien	GN	Guinea		*
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungam	NZ	Neuseeland
BJ	Benin	IE	Irland	PL.	Polen
	Brasilien	IT	Italien	PT	Portugal
BR		JP	Japan	RO	Rumānien
BY	Belarus	KE.	Kenya	RU	Russische Föderation
CA	Kanada	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CG	Kongo			SI	Slowenien
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SK	Slowakei
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SN	Senegal'
CM	Kamerun	L	Liechtenstein		Tschad
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadachikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
		MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
DK	Danemark	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
ES	Spanien	ML	Mali	UZ	Usbekistan
FI	Finnland			VN	Vietnam
FR	Frankreich	MN	Mongolei	•••	

WO 96/14747 PCT/EP95/04240

1

Beschreibung

Kombinationen aus Phenylsulfonylharnstoff-Herbiziden und Safenern

Die Erfindung betrifft das technische Gebiet der Pflanzenschutzmittel, insbesondere Wirkstoff-Antidot-Kombinationen (= Wirkstoff-Safener-Kombinationen), die hervorragend für den Einsatz gegen konkurrierende Schadpflanzen in Nutzpflanzenkulturen geeignet sind.

Einige neuere herbizide Wirkstoffe zeigen sehr gute anwendungstechnische Eigenschaften und können in sehr kleinen Aufwandmengen gegen ein breites Spektrum von grasartigen und breitblättrigen Unkräutern eingesetzt werden.

Jedoch sind viele der hochwirksamen Wirkstoffe nicht voll verträglich mit (d.h. nicht selektiv genug bei) einigen wichtigen Kulkturpflanzen, wie Mais, Reis oder Getreide, so daß ihrem Einsatz enge Grenzen gesetzt sind. Sie können deshalb in manchen Kulturen überhaupt nicht oder nur in so geringen Aufwandmengen eingesetzt werden, daß die erwünschte breite herbizide Wirksamkeit gegenüber Schadpflanzen nicht gewährleistet ist. Speziell können viele Herbizide der weiter unten definierten Formel (A) nicht vollständig selektiv gegen Schadpflanzen in Mais, Reis, Getreide oder einigen anderen Kulturen eingesetzt werden.

Einige unserer neuen experimentellen Arbeiten haben nun gezeigt, daß Kulturpflanzen, wie Mais, Reis, Weizen, Gerste und andere, überraschenderweise vor unerwünschten Schäden der erwähnten Herbizide geschützt werden können, wenn sie zusammen mit bestimmten Verbindungen ausgebracht werden, die als Herbizid-Antidots oder Safener wirken.

Gegenstand der Erfindung sind daher Herbizid-Safener-Kombinationen, beispielsweise in Form von herbiziden Mitteln, enthaltend A) mindestens einen herbiziden Wirkstoff aus der Gruppe der substituierten Phenylsulfonylharnstoffe der Formel (A) und deren Salze

$$\begin{array}{c|c}
R^{2} \\
N - (A)_{m}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CO - Q - R^{1} \\
W \\
II \\
SO_{2} - NH - C - NR^{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N \\
Z \\
N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
X^{1} \\
Z \\
X^{2}
\end{array}$$

worin

W O oder S, vorzugsweise O,

A eine Gruppe der Formel CR'R'', worin R' und R'' unabhängig voneinander H oder (C_1-C_4) Alkyl bedeuten,

Q O, S oder eine Gruppe NR⁶,

m O oder 1,

n 0, 1, 2 oder 3,

- R¹ H, einen Kohlenwasserstoffrest oder einen heterocyclischen Rest, wobei jeder der zwei letztgenannten Reste unsubstituiert oder substituiert ist,
- H, OH oder einen aliphatischen Kohlenwasserstoff- oder
 Kohlenwasserstoffoxyrest, wobei jeder der zwei letztgenannten
 Reste unsubstituiert oder substituiert ist,

R³ einen Acylrest,

R⁴ Halogen, CN, NO₂, (C₁-C₄)Alkyl, (C₁-C₄)Alkoxy, $[(C_1-C_4)Alkyl]\text{-carbonyl, }[(C_1-C_4)Alkoxy]\text{-carbonyl, wobei jeder der vier letztgenannten Reste unsubstituiert oder substituiert ist,}$

 R^5 H, (C_1-C_5) Alkyl oder (C_1-C_4) Alkoxy,

 R^6 H, $(C_1-C_4)Alkyl$, $(C_3-C_4)Alkenyl$, $(C_3-C_4)Alkinyl$, wobei jeder der letztgenannten drei Reste unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, $(C_1-C_4)Alkyl$, $(C_1-C_4)Alkoxy$ und $(C_1-C_4)Alkyl$ thio substituiert ist, oder $(C_1-C_4)Alkoxy$ oder OH,

- X^1 , X^2 unabhängig voneinander H, Halogen, $(C_1\text{-}C_6)$ Alkyl, $(C_2\text{-}C_6)$ Alkenyl, $(C_2\text{-}C_6)$ Alkinyl, $(C_3\text{-}C_7)$ Cycloalkyl, $(C_1\text{-}C_6)$ Alkoxy, $(C_2\text{-}C_6)$ Alkenyloxy, $(C_2\text{-}C_6)$ Alkinyloxy, $(C_1\text{-}C_6)$ Alkylthio, Mono- oder Di- $[(C_1\text{-}C_4)$ alkyl]-amino, wobei jeder der zehn letztgenannten Reste unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, $(C_1\text{-}C_4)$ Alkoxy, $(C_1\text{-}C_4)$ Haloalkoxy und $(C_1\text{-}C_4)$ Alkylthio substituiert ist, und
- Z CH, N oder eine Gruppe der Formel $C R^\circ$, worin R° Halogen, Cyano, (C_1-C_3) Alkyl, (C_1-C_3) Haloalkyl, (C_1-C_3) Alkoxy oder (C_1-C_3) Haloalkoxy ist,

bedeuten, und

B) mindestens einen Safener aus der Gruppe der Verbindungen der Formeln
 (B1) und (B2),

in welchen

- X' Wasserstoff, Halogen, $(C_1-C_4)Alkyl$, $(C_1-C_4)Alkoxy$, Nitro oder $(C_1-C_4)Halogenalkyl$ bedeutet,
- OR⁷, SR⁷ oder NR⁷R⁸ bedeutet oder für einen gesättigten oder ungesättigten 3- bis 7-gliedrigen Heterocyclus mit mindestens einem N-Atom und bis zu 3 Heteroatomen steht, der über das N-Atom mit der Carbonylgruppe in (B1) bzw. (B2) verbunden ist und unsubstituiert oder durch Reste aus der Gruppe (C₁-C₄)Alkyl, (C₁-C₄)Alkoxy oder gegebenenfalls substituiertes Phenyl substituiert ist, vorzugsweise einen Rest der Formel OR⁷, NHR⁸ oder N(CH₃)₂, insbesondere der Formel OR⁷, bedeutet,

- eine (C₁ oder C₂)-Alkandiylkette bedeutet, die unsubstituiert oder mit einem oder zwei (C₁-C₄)Alkylresten oder mit [(C₁-C₃)-Alkoxy]-carbonyl substituiert ist,
- R⁷ Wasserstoff oder einen unsubstituierten oder substituierten aliphatischen Kohlenwasserstoffrest, vorzugsweise mit insgesamt 1 bis 18 C-Atomen, bedeutet,
- R^8 Wasserstoff, $(C_1-C_6)Alkyl$, $(C_1-C_6)Alkoxy$ oder gegebenenfalls substituiertes Phenyl bedeutet,
- n' eine ganze Zahl von 1 bis 5, vorzugsweise 1 bis 3 ist,
- W' einen divalenten heterocyclischen Rest aus der Gruppe der teilungesättigten oder heteroaromatischen Fünfring-Heterocyclen mit 1 bis 3 Heteroringatomen des Typs N und O, wobei mindestens ein N-Atom und höchstens ein O-Atom im Ring enthalten ist, vorzugsweise einen Rest aus der Gruppe der Reste der Formeln (W1) bis (W4) bedeutet,

- Wasserstoff, (C₁-C₈)Alkyl, (C₁-C₈)Halogenalkyl, (C₃-C₁₂)Cycloalkyl oder gegebenenfalls substituiertes Phenyl bedeutet,
- $\text{Wasserstoff, } (\text{C}_1\text{-C}_8) \text{Alkyl, } (\text{C}_1\text{-C}_8) \text{Halogenalkyl, } (\text{C}_1\text{-C}_4) \text{Alkoxy-} \\ (\text{C}_1\text{-C}_4) \text{alkyl, } (\text{C}_1\text{-C}_6) \text{Hydroxyalkyl, } (\text{C}_3\text{-C}_{12}) \text{Cycloalkyl oder} \\ \text{Tri-(C}_1\text{-C}_4) \text{-alkyl-silyl bedeutet und}$
- m' O oder 1 bedeutet.

Sofern es im einzelnen nicht anders definiert wird, gelten für die Reste in den Formeln zu (A), (B1) und (B2) und nachfolgenden Formeln die folgenden Definitionen.

Die Reste Alkyl, Alkoxy, Haloalkyl, Haloalkoxy, Alkylamino und Alkylthio sowie die entsprechenden ungesättigten und/oder substituierten Reste können im Kohlenstoffgerüst jeweils geradkettig oder verzweigt sein. Wenn nicht speziell angegeben, sind bei diesen Resten die niederen Kohlenstoffgerüste, z.B. mit 1 bis 6 C-Atomen bzw. bei ungesättigten Gruppen mit 2 bis 6 C-Atomen, bevorzugt. Alkylreste, auch in den zusammengesetzten Bedeutungen wie Alkoxy, Haloalkyl usw., bedeuten z.B. Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, n-, i-, toder 2-Butyl, Pentyle, Hexyle, wie n-Hexyl, i-Hexyl und 1,3-Dimethylbutyl, Heptyle, wie n-Heptyl, 1-Methylhexyl und 1,4-Dimethylpentyl; Alkenyl- und Alkinylreste haben die Bedeutung der den Alkylresten entsprechenden möglichen ungesättigten Reste; Alkenyl bedeutet z.B. Allyl, 1-Methylprop-2-en-1-yl, 2-Methyl-prop-2-en-1-yl, But-2-en-1-yl, But-3-en-1-yl, 1-Methyl-but-3-en-1-yl und 1-Methyl-but-2-en-1-yl; Alkinyl bedeutet z.B. Propargyl, But-2-in-1-yl, But-3-in-1-yl, 1-Methyl-but-3-in-1-yl. "(C1-C4)-Alkyl" ist die Kurzschreibweise für Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen; entsprechendes gilt für andere allgemeine Restedefinitionen mit in Klammern angegebenen Bereichen für die mögliche Anzahl von C-Atomen.

Halogen bedeutet beispielsweise Fluor, Chlor, Brom oder Iod. Haloalkyl, -alkenyl und -alkinyl bedeuten durch Halogen, vorzugsweise durch Fluor, Chlor und/oder Brom, insbesondere durch Fluor oder Chlor, teilweise oder vollständig substituiertes Alkyl, Alkenyl bzw. Alkinyl, z.B. CF₃, CHF₂, CH₂F, CF₃CF₂, CH₂FCHCl, CCl₃, CHCl₂, CH₂Cl; Haloalkoxy ist z.B. OCF₃, OCHF₂, OCH₂F, CF₃CF₂O, OCH₂CF₃ und OCH₂CH₂Cl; entsprechendes gilt für Haloalkenyl und andere durch Halogen substituierte Reste.

Ein Kohlenwasserstoffrest ist ein geradkettiger, verzweigter oder cyclischer und gesättigter oder ungesättigter aliphatischer oder aromatischer Kohlenwasserstoffrest, z.B. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl, Cycloalkenyl

WO 96/14747 PCT/EP95/04240

6

oder Aryl; Aryl bedeutet dabei ein mono-, bi- oder polycyclisches aromatisches System, beispielsweise Phenyl, Naphthyl, Tetrahydronaphthyl, Indenyl, Indanyl, Pentalenyl, Fluorenyl und ähnliches, vorzugsweise Phenyl; vorzugsweise bedeutet ein Kohlenwasserstoffrest Alkyl, Alkenyl oder Alkinyl mit bis zu 12 C-Atomen oder Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6 oder 7 Ringatomen oder Phenyl; entsprechendes gilt für einen Kohlenwasserstoffrest in einem Kohlenwasserstoffoxyrest.

Ein heterocyclischer Rest oder Ring (Heterocyclyl) kann gesättigt, ungesättigt oder heteroaromatisch sein; er enthält vorzugsweise ein oder mehrere Heteroeinheiten im Ring, vorzugsweise aus der Gruppe N, O, S, SO, SO₂; vorzugsweise ist er ein aliphatischer Heterocyclylrest mit 3 bis 7 Ringatomen oder ein heteroaromatischer Rest mit 5 oder 6 Ringatomen und enthält 1, 2 oder 3 Heteroeinheiten. Der heterocyclische Rest kann z.B. ein heteroaromatischer Rest oder Ring (Heteroaryl) sein, wie z.B. ein mono-, bi- oder polycyclisches aromatisches System, in dem mindestens 1 Ring ein oder mehrere Heteroatome enthält, beispielsweise Pyridyl, Pyrimidinyl, Pyridazinyl, Pyrazinyl, Thienyl, Thiazolyl, Oxazolyl, Furyl, Pyrrolyl, Pyrazolyl und Imidazolyl, oder ist ein partiell hydrierter Rest wie Oxiranyl, Pyrrolidyl, Piperidyl, Piperazinyl, Dioxolanyl, Morpholinyl, Tetrahydrofuryl. Als Substituenten für einen substituierten heterocyclischen Rest kommen die weiter unten genannten Substituenten in Frage, zusätzlich auch Oxo. Die Oxogruppe kann auch an den Heteroringatomen, die in verschiedenen Oxidationsstufen existieren können, z.B. bei N und S, auftreten.

Substituierte Reste, wie substituierte Kohlenwasserstoffreste, z.B. substituiertes Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Aryl, Phenyl und Benzyl, oder substituiertes Heterocyclyl oder Heteroaryl, bedeuten beispielsweise einen vom unsubstituierten Grundkörper abgeleiteten substituierten Rest, wobei die Substituenten beispielsweise einen oder mehrere, vorzugsweise 1, 2 oder 3 Reste aus der Gruppe Halogen, Alkoxy, Haloalkoxy, Alkylthio, Hydroxy, Amino, Nitro, Carboxy, Cyano, Azido, Alkoxycarbonyl, Alkylcarbonyl, Formyl, Carbamoyl,

7

Mono- und Dialkylaminocarbonyl, substituiertes Amino wie Acylamino, Mono- und Dialkylamino, und Alkylsulfinyl, Haloalkylsulfinyl, Alkylsulfonyl, Haloalkylsulfonyl und, im Falle cyclischer Reste, auch Alkyl und Haloalkyl sowie den genannten gesättigten kohlenwasserstoffhaltigen Resten entsprechende ungesättigte aliphatische Reste, wie Alkenyl, Alkinyl, Alkenyloxy, Alkinyloxy etc. bedeuten. Bei Resten mit C-Atomen sind solche mit 1 bis 4 C-Atomen, insbesondere 1 oder 2 C-Atomen, bevorzugt. Bevorzugt sind in der Regel Substituenten aus der Gruppe Halogen, z.B. Fluor und Chlor, (C₁-C₄)Alkyl, vorzugsweise Methyl oder Ethyl, (C₁-C₄)Haloalkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C₁-C₄)Alkoxy, vorzugsweise Methoxy oder Ethoxy, (C₁-C₄)Haloalkoxy, Nitro und Cyano. Besonders bevorzugt sind dabei die Substituenten Methyl, Methoxy und Chlor.

Mono- oder disubstituiertes Amino bedeutet einen chemisch stabilen Rest aus der Gruppe der substituierten Aminoreste, welche beispielsweise durch einen bzw. zwei gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe Alkyl, Alkoxy, Acyl und Aryl N-substituiert ist; vorzugsweise Monoalkylamino, Dialkylamino, Acylamino, Arylamino, N-Alkyl-N-arylamino sowie N-Heterocyclen; dabei sind Alkylreste mit 1 bis 4 C-Atomen bevorzugt; Aryl ist dabei vorzugsweise Phenyl oder substituiertes Phenyl; für Acyl gilt dabei die weiter unten genannte Definition, vorzugsweise (C₁-C₄)Alkanoyl. Entsprechenes gilt für substituiertes Hydroxylamino oder Hydrazino.

Gegebenenfalls substituiertes Phenyl ist vorzugsweise Phenyl, das unsubstituiert oder ein- oder mehrfach, vorzugsweise bis zu dreifach durch gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe Halogen, (C_1-C_4) Alkyl, (C_1-C_4) Alkoxy, (C_1-C_4) Halogenalkyl, (C_1-C_4) Halogenalkoxy und Nitro substituiert ist, z.B. o-, mund p-Tolyl, Dimethylphenyle, 2-, 3- und 4-Chlorphenyl, 2-, 3- und 4-Trifluorund -Trichlorphenyl, 2,4-, 3,5-, 2,5- und 2,3-Dichlorphenyl, o-, m- und p-Methoxyphenyl.

Ein Acylrest bedeutet den Rest einer organischen Säure, z.B. den Rest einer Carbonsäure und Reste davon abgeleiteter Säuren wie der Thiocarbonsäure, gegebenenfalls N-substituierter Iminocarbonsäuren, oder der Rest von Kohlensäuremonoestern, gegebenenfalls N-substituierter Carbaminsäure, Sulfonsäuren, Sulfinsäuren, Phosphonsäuren, Phosphinsäuren. Acyl bedeutet beispielsweise Formyl, Alkylcarbonyl wie (C₁-C₄-Alkyl)-carbonyl, Phenylcarbonyl, wobei der Phenylring substituiert sein kann, z.B. wie oben für Phenyl gezeigt, oder Alkyloxycarbonyl, Phenyloxycarbonyl, Benzyloxycarbonyl, Alkylsulfonyl, Alkylsulfinyl, N-Alkyl-1-iminoalkyl und andere Reste von organischen Säuren.

Von den Formeln (A), (B1) und (B2) umfaßt sind auch alle Stereoisomeren, welche die gleiche topologische Verknüpfung der Atome aufweisen, und deren Gemische. Solche Verbindungen enthalten ein oder mehrere asymmetrische C-Atome oder auch Doppelbindungen, die in den allgemeinen Formeln nicht gesondert angegeben sind. Die durch ihre spezifische Raumform definierten möglichen Stereoisomeren, wie Enantiomere, Diastereomere, Z- und E-Isomere können nach üblichen Methoden aus Gemischen der Stereoisomeren erhalten oder auch durch stereoselektive Reaktionen in Kombination mit dem Einsatz von stereochemisch reinen Ausgangsstoffen hergestellt werden.

Die Verbindungen der Formel (A) können Salze bilden, bei denen der Wasserstoff der -SO₂-NH-Gruppe durch ein für die Landwirtschaft geeignetes Kation ersetzt wird. Diese Salze sind beispielsweise Metallsalze, insbesondere Alkalimetallsalze oder Erdalkalimetallsalze, insbesondere Natrium- und Kaliumsalze, oder auch Ammoniumsalze oder Salze mit organischen Aminen.

Die Verbindungen der Formel (B1) sind aus EP-A-333 131 (ZA-89/1960), EP-A-269 806 (US-A-4,891,057), EP-A-346 620 (AU-A-89/34951), EP-A-174 562, EP-A-346 620 und den internationalen Patentanmeldungen PCT/EP 90/01966 (WO-91/08202) und PCT/EP 90/02020 (WO-91/07874) sowie der deutschen Patentanmeldung P 43 31 448.1 (WO 95/07897 oder ZA 94/7120) und dort zitierter Literatur bekannt oder können nach oder analog den dort beschriebenen Verfahren hergestellt werden. Die Verbindungen der Formel (B2) sind aus EP-A-86 750, EP-A-94 349 (US-A-4,902,340), EP-A-191 736 (US-A-4,881,966) und EP-A-0 492 366 und dort zitierter Literatur bekannt oder können nach oder analog den dort beschriebenen Verfahren hergestellt werden. Einige Verbindungen sind ferner in EP-A-0 582 198 beschrieben.

Als herbizide Wirkstoffe eignen sich erfindungsgemäß solche Pyrimidin- bzw. Triazinderivate der Formel (A), die allein nicht oder nicht optimal in Getreidekulturen und/oder Mais eingesetzt werden können, weil sie die Kulturpflanzen zu stark schädigen.

Die Verbindungen der Formel (A) sind z.B. aus WO-A-94/06778, den deutschen Patentanmeldungen P 43 35 297.9 (PCT/EP 94/03369, WO 95/10507), P 44 15 049.0 und P 44 19 259.2 sowie WO-A-94/10154 (US-A-5 449 812) bekannt oder können analog den dort erwähnten Verfahren hergestellt werden.

Von besonderem Interesse sind erfindungsgemäße Herbizid-Safener-Kombinationen, wobei in den Safenern (B1) bzw. (B2)

Wasserstoff, (C₁-C₁₈)Alkyl, (C₃-C₁₂)Cycloalkyl, (C₂-C₈)Alkenyl oder (C₂-C₈)Alkinyl bedeutet, wobei die vorstehenden C-haltigen Reste unsubstituiert oder ein- oder mehrfach, vorzugsweise bis zu dreifach, durch gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe enthaltend Halogen, Hydroxy, (C₁-C₈)Alkoxy, (C₁-C₈)Alkylmercapto, (C₂-C₈)Alkenylmercapto, (C₂-C₈)Alkinylmercapto, (C₂-C₈)Alkinyloxy, (C₃-C₇)Cycloalkyl, (C₃-C₇)Cycloalkoxy, Cyano, Monound Di-(C₁-C₄-alkyl)-amino, Carboxy, (C₁-C₈)Alkoxycarbonyl, (C₂-C₈)Alkenyloxycarbonyl, (C₁-C₈)Alkylmercaptocarbonyl, (C₂-C₈)Alkinyloxycarbonyl, (C₁-C₈)Alkylcarbonyl, (C₂-C₈)Alkinyloxycarbonyl, 1-(Hydroxyimino)-(C₁-C₆)-alkyl, 1-[(C₁-C₄)Alkylimino]-(C₁-C₆)-alkyl, 1-[(C₁-C₄)Alkylimino]-(C₁-C₆)-alkyl,

(C₁-C₈)Alkylcarbonylamino, (C₂-C₈)Alkenylcarbonylamino, (C2-C8)Alkinylcarbonylamino, Aminocarbonyl, (C1-C8)Alkylaminocarbonyl, Di-(C₁-C₆)-alkylaminocarbonyl, (C₂-C₆)Alkenylaminocarbonyl, (C₂-C₆)Alkinylaminocarbonyl, (C₁-C₈)Alkoxycarbonylamino, (C₁-C₈)Alkylaminocarbonylamino, (C₁-C₆)Alkylcarbonyloxy, das unsubstituiert oder durch Halogen, Nitro, (C1-C4)Alkoxy oder gegebenenfalls substituiertes Phenyl substituiert ist, (C₂-C₆)Alkenylcarbonyloxy, (C₂-C₆)Alkinylcarbonyloxy, (C₁-C₈)Alkylsulfonyl, Phenyl, Phenyl-(C₁-C₆)-alkoxy, Phenyl-(C₁-C₆)-alkoxycarbonyl, Phenoxy, Phenoxy-(C₁-C₆)-alkoxy, Phenoxy-(C₁-C₆)-alkoxycarbonyl, Phenylcarbonyloxy, Phenylcarbonylamino, Phenyl-(C₁-C₆)-alkylcarbonylamino, wobei die letztgenannten 9 Reste im Phenylring unsubstituiert oder ein- oder mehrfach, vorzugsweise bis zu dreifach durch gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe Halogen, (C₁-C₄)Alkyl, (C₁-C₄)Alkoxy, (C₁-C₄)Halogenalkyl, (C₁-C₄)Halogenalkoxy und Nitro substituiert sind, und Reste der Formeln -SiR'3, -O-SiR'3, R'3Si-(C1-C8)-alkoxy, -CO-O-NR'2, $-O-N = CR'_2$, $-N = CR'_2$, $-O-NR'_2$, $-NR'_2$, $CH(OR')_2$, $-O-(CH_2)_m$ - $CH(OR')_2$, -CR"'(OR')2 und -O-(CH2)mCR"'(OR")2, worin die R' in den genannten Formeln unabhängig voneinander Wasserstoff, (C₁-C₄)Alkyl, Phenyl, das unsubstituiert oder ein- oder mehrfach, vorzugsweise bis zu dreifach durch gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe Halogen, $(C_1-C_4)Alkyl$, $(C_1-C_4)Alkoxy$, $(C_1-C_4)Halogenalkyl$, $(C_1-C_4)Halogenalkoxy$ und Nitro substituiert ist, oder paarweise eine (C2-C6)Alkandiylkette und m = 0 bis 6 bedeuten und R"' Wasserstoff oder (C_1-C_4)Alkyl bedeutet, und einen substituierten Alkoxyrest der Formel $R"O-CHR'''CH(OR")-\{C_1-C_6\}-alkoxy, worin die R" unabhängig voneinander$ (C1-C4)Alkyl oder zusammen (C1-C6)Alkandiyl und R''' Wasserstoff oder (C_1-C_4) Alkyl bedeuten, substituiert sind.

Von besonderem Interesse sind auch erfindungsgemäße Herbizid-Safener-Kombinationen, in welchen in den Safenern der Formel (B1) oder (B2)

- Wasserstoff, (C_1-C_8) Alkyl oder (C_3-C_7) Cycloalkyl bedeutet, wobei die vorstehenden C-haltigen Reste unsubstituiert sind oder ein- oder mehrfach durch Halogen oder ein- oder zweifach, vorzugsweise bis zu einfach substituiert sind durch Reste aus der Gruppe Hydroxy, (C_1-C_4) Alkoxy, Carboxy, (C_1-C_4) Alkoxycarbonyl, (C_2-C_6) Alkenyloxycarbonyl, (C_2-C_6) Alkinyloxycarbonyl, (C_1-C_4) Alkoxyimino)- (C_1-C_4) -alkyl, (C_1-C_4) Alkylimino]- (C_1-C_4) -alkyl, (C_1-C_4) -alkyl und Reste der Formeln -SiR'3, -O-N = CR'2, -N = CR'2, -NR'2, und -O-NR'2, worin die R' in den genannten Formeln unabhängig voneinander Wasserstoff oder (C_1-C_4) Alkyl oder paarweise eine (C_4-C_5) Alkandiylkette bedeuten,
- Wasserstoff, $(C_1-C_8)Alkyl$, $(C_1-C_6)Halogenalkyl$, $(C_3-C_7)Cycloalkyl$ oder Phenyl, das unsubstituiert oder durch einen oder mehrere der Reste aus der Gruppe Halogen, Cyano, Nitro, Amino, Mono- und Di- $\{(C_1-C_4)alkyl\}$ amino, $(C_1-C_4)Alkyl$, $(C_1-C_4)Haloalkyl$, $(C_1-C_4)Alkoxy$, $(C_1-C_4)Alkyl$ thio und $(C_1-C_4)Alkyl$ sulfonyl substituiert ist, bedeutet und
- R¹⁰ Wasserstoff, (C_1-C_8) Alkyl, (C_1-C_8) Halogenalkyl, $(C_1-C_4-Alkoxy)$ (C_1-C_4) -alkyl, (C_1-C_6) Hydroxyalkyl, (C_3-C_7) Cycloalkyl oder Tri- (C_1-C_4) -alkylsilyl bedeutet,

und/oder

X' Wasserstoff, Halogen, Methyl, Ethyl, Methoxy, Ethoxy, $(C_1 \text{ oder } C_2)$ -Halogenalkyl, vorzugsweise Wasserstoff, Halogen oder $(C_1 \text{ oder } C_2)$ -Halogenalkyl bedeutet.

Bevorzugt sind dabei Safener,

in welchen in Formel (B1)

- X' Wasserstoff, Halogen, Nitro oder (C₁-C₄)Halogenalkyl bedeutet,
- n' 1, 2 oder 3 ist,
- Z' einen Rest der Formel OR⁷ bedeutet.

- Wasserstoff, (C₁-C₈)Alkyl oder (C₃-C₇)Cycloalkyl bedeutet, wobei die vorstehenden C-haltigen Reste unsubstituiert sind oder ein- oder mehrfach, vorzugsweise bis zu dreifach durch gleiche oder verschiedene Halogen-Reste oder bis zu zweifach, vorzugsweise bis zu einfach, durch gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe Hydroxy, (C₁-C₄)Alkoxy, (C₁-C₄)Alkoxycarbonyl, (C₂-C₆)Alkenyloxycarbonyl, (C₂-C₆)Alkenyloxycarbonyl, (C₂-C₆)Alkinyloxycarbonyl, 1-(Hydroxyimino)-(C₁-C₄)-alkyl, 1-[(C₁-C₄)Alkylimino]-(C₁-C₄)-alkyl und Reste der Formeln -SiR'₃, -O-N=R'₂, -N=CR'₂, -NR'₂ und -O-NR'₂ substituiert sind, wobei die Reste R' in den genannten Formeln unabhängig voneinander Wasserstoff oder (C₁-C₄)Alkyl bedeuten oder diese paarweise für (C₄ oder C₅)Alkandiyl stehen,
- Wasserstoff, $(C_1-C_8)Alkyl$, $(C_1-C_6)Halogenalkyl$, $(C_3-C_7)Cycloalkyl$ oder Phenyl, das unsubstituiert oder durch einen oder mehrere der Reste aus der Gruppe Halogen, $(C_1-C_4)Alkyl$, $(C_1-C_4)Alkoxy$, Nitro, $(C_1-C_4)Haloalkyl$ und $(C_1-C_4)Haloalkoxy$ substituiert ist, bedeutet und
- Wasserstoff, (C_1-C_8) Alkyl, (C_1-C_8) Halogenalkyl, (C_1-C_4) Alkoxy- (C_1-C_4) -alkyl, (C_1-C_6) Hydroxyalkyl, (C_3-C_7) Cycloalkyl oder Tri- (C_1-C_4) -alkylsilyl bedeutet.

Bevorzugt sind dabei auch Safener,

in welchen in Formel (B2)

- X' Wasserstoff, Halogen oder (C₁-C₄)Halogenalkyl bedeutet,
- n' 1, 2 oder 3 ist, wobei (X')_{n'}, vorzugsweise 5-Cl ist,
- Z' einen Rest der Formel OR⁷ bedeutet,
- R* CH₂ bedeutet und
- R^7 Wasserstoff, $(C_1-C_8)Alkyl$, $(C_1-C_8)Halogenalkyl$ oder $(C_1-C_4)Alkoxy-(C_1-C_4)-alkyl$, vorzugsweise $(C_1-C_8)Alkyl$ bedeutet.

Besonders bevorzugt sind dabei Safener,

in welchen in Formel (B1)

W' (W1) bedeutet,

- X' Wasserstoff, Halogen oder (C₁-C₂)Halogenalkyl bedeutet,
- n' 1, 2 oder 3 ist, wobei (X')_{n'}, vorzugsweise 2,4-Cl₂ ist,
- Z' einen Rest der Formel OR⁷ bedeutet,
- Wasserstoff, $(C_1-C_8)Alkyl$, $(C_1-C_4)Halogenalkyl$, $(C_1-C_4)Hydroxyalkyl$, $(C_3-C_7)Cycloalkyl$, $(C_1-C_4)Alkoxy-(C_1-C_4)-alkyl$, $Tri-(C_1-C_2)-alkylsilyl$, vorzugsweise $(C_1-C_4)Alkyl$ bedeutet,
- Wasserstoff, $(C_1-C_8)Alkyl$, $(C_1-C_4)Halogenalkyl$ oder $(C_3-C_7)Cycloalkyl$, vorzugsweise Wasserstoff oder $(C_1-C_4)Alkyl$ bedeutet und
- Wasserstoff, (C_1-C_8) Alkyl, (C_1-C_4) Halogenalkyl, (C_1-C_4) Hydroxyalkyl, (C_3-C_7) Cycloalkyl, (C_1-C_4) Alkoxy- (C_1-C_4) -alkyl oder Tri- (C_1-C_2) -alkylsilyl, vorzugsweise Wasserstoff oder (C_1-C_4) Alkyl bedeutet.

Besonders bevorzugt sind auch herbizide Mittel,

in welchen in Formel (B1)

- W' (W2) bedeutet,
- X' Wasserstoff, Halogen oder (C₁-C₂)Halogenalkyl bedeutet,
- n' 1, 2 oder 3 ist, wobei (X')_{n'}, vorzugsweise 2,4-Cl₂ ist,
- Z' einen Rest der Formel OR7 bedeutet,
- Wasserstoff, $(C_1-C_8)Alkyl$, $(C_1-C_4)Halogenalkyl$, $(C_1-C_4)Hydroxyalkyl$, $(C_3-C_7)Cycloalkyl$, $(C_1-C_4-Alkoxy)-C_1-C_4-alkyl$, $Tri-(C_1-C_2)-alkyl-silyl$, vorzugsweise $(C_1-C_4)Alkyl$ bedeutet und
- R^9 Wasserstoff, $(C_1-C_8)Alkyl$, $(C_1-C_4)Halogenalkyl$, $(C_3-C_7)Cycloalkyl$ oder Phenyl, vorzugsweise Wasserstoff oder $(C_1-C_4)Alkyl$ bedeutet.

Besonders bevorzugt sind dabei auch Safener,

in welchen in Formel (B1)

- W' (W3) bedeutet,
- X' Wasserstoff, Halogen oder (C₁-C₂)Halogenalkyl bedeutet,
- n' 1, 2 oder 3 ist, wobei (X')_{n'}, vorzugsweise 2,4-Cl₂ ist,
- Z' einen Rest der Formel OR⁷ bedeutet,

14

- R⁷ Wasserstoff, (C_1-C_8) Alkyl, (C_1-C_4) Halogenalkyl, (C_1-C_4) Hydroxyalkyl, (C_3-C_7) Cycloalkyl, (C_1-C_4) Alkoxy- (C_1-C_4) -alkyl, Tri- (C_1-C_2) -alkylsilyl, vorzugsweise (C_1-C_4) Alkyl bedeutet und
- R⁹ (C₁-C₈)Alkyl oder (C₁-C₄)Halogenalkyl, vorzugsweise C₁-Halogenalkyl bedeutet.

Besonders bevorzugt sind dabei auch Safener,

in welchen in Formel (B1)

- W' (W4) bedeutet,
- X' Wasserstoff, Halogen, Nitro, (C_1-C_4) Alkyl oder (C_1-C_2) Halogenalkyl, vorzugsweise CF_3 , oder (C_1-C_4) Alkoxy bedeutet,
- n' 1, 2 oder 3 ist,
- m' 0 oder 1 ist,
- Z' einen Rest der Formel OR⁷ bedeutet und
- $\label{eq:R7} \textbf{R7} & \textbf{Wasserstoff, } (\textbf{C}_1-\textbf{C}_4)\textbf{Alkyl, Carboxy-}(\textbf{C}_1-\textbf{C}_4)\textbf{-alkyl oder} \\ & (\textbf{C}_1-\textbf{C}_4)\textbf{Alkoxycarbonyl-}(\textbf{C}_1-\textbf{C}_4)\textbf{-alkyl, vorzugsweise} \\ & (\textbf{C}_1-\textbf{C}_4)\textbf{Alkoxy-CO-CH}_2\textbf{-, } (\textbf{C}_1-\textbf{C}_4)\textbf{Alkoxy-CO-C(CH}_3)\textbf{H-, HO-CO-CH}_2\textbf{- oder} \\ & \textbf{HO-CO-C(CH}_3)\textbf{H- und} \\ \end{cases}$
- R⁹ H, (C_1-C_4) Alkyl, (C_1-C_4) Haloalkyl, (C_3-C_7) Cycloalkyl oder Phenyl, das unsubstituiert oder durch einen oder mehrere der Reste aus der Gruppe Halogen, (C_1-C_4) Alkyl, (C_1-C_4) Haloalkyl, Nitro, Cyano und (C_1-C_4) Alkoxy substituiert ist.

bedeutet.

Folgende Gruppen von Verbindungen sind beispielsweise als Safener für die oben erwähnten herbiziden Wirkstoffe (A) geeignet:

a) Verbindungen vom Typ der Dichlorphenylpyrazolin-3-carbonsäure (d.h. der Formel (B1), worin W' = W1 und $(X')_{n'} = 2,4-Cl_2$), vorzugsweise Verbindungen wie 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-(ethoxycarbonyl)-5-methyl-2-pyrazolin-3-carbonsäureethylester (B1-1), und verwandte Verbindungen, wie sie in der WO 91/07874 beschrieben sind,

- b) Derivate der Dichlorphenylpyrazolcarbonsäure (d.h. der Formel (B1), worin W' = W2 und (X')_{n'} = 2,4-Cl₂), vorzugsweise Verbindungen wie 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-methyl-pyrazol-3-carbonsäureethylester (B1-2), 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-isopropyl-pyrazol-3-carbonsäureethylester (B1-3), 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-(1,1-dimethyl-ethyl)pyrazol-3-carbonsäureethylest er (B1-4), 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-phenyl-pyrazol-3-carbonsäureethylester (B1-5) und verwandte Verbindungen, wie sie in EP-A-333 131 und EP-A-269 806 beschrieben sind.
- Verbindungen vom Typ der Triazolcarbonsäuren (d.h. der Formel (B1), worin W' = W3 und (X')_{n'} = 2,4-Cl₂), vorzugsweise Verbindungen wie Fenchlorazol, d.h. 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-trichlormethyl-(1H)-1,2,4-triazol-3-carbonsäureethylester (B1-6), und verwandte Verbindungen (siehe EP-A-174 562 und EP-A-346 620);
- Verbindungen vom Typ der 5-Benzyl- oder 5-Phenyl-2-isoxazolin-3-carbonsäure, oder der 5,5-Diphenyl-2-isoxazolin-3-carbonsäure vorzugsweise Verbindungen wie 5-(2,4-Dichlorbenzyl)-2-isoxazolin-3-carbonsäureethylester (B1-7) oder 5-Phenyl-2-isoxazolin-3-carbonsäureethylester (B1-8) und verwandte Verbindungen, wie sie in WO 91/08202 beschrieben sind, bzw. der 5,5-Diphenyl-2-isoxazolin-carbonsäureethylester (B1-9) oder -n-propylester (B1-10) oder der 5-(4-Fluorphenyl)-5-phenyl-2-isoxazolin-3-carbonsäureethylester (B1-11), wie sie in der deutschen Patentanmeldung P 43 31 448.1 (WO-A-95/07897) beschrieben sind.
- e) Verbindungen vom Typ der 8-Chinolinoxyessigsäure, z.B. solche der Formel (B2), worin (X')_n, = 5-Cl, Wasserstoff, Z' = OR⁷, R* = CH₂, vorzugsweise Verbindungen wie (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-(1-methyl-hex-1-yl)-ester (B2-1), (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-(1,3-dimethyl-but-1-yl)-ester (B2-2), (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-4-allyl-oxy-butylester (B2-3),

- (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-1-allyloxy-prop-2-ylester (B2-4),
- (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäureethylester (B2-5),
- (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäuremethylester (B2-6),
- (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäureallylester (B2-7),
- (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-2-(2-propyliden-iminoxy)-1-ethylester (B2-8),
- (5-Chlor-8-chinolinoxy)-essigsäure-2-oxo-prop-1-ylester (B2-9)

und verwandte Verbindungen, wie sie in EP-A-86 750, EP-A-94 349 und EP-A-191 736 oder EP-A-0 492 366 beschrieben sind.

- f) Verbindungen vom Typ der (5-Chlor-8-chinolinoxy)-malonsäure, d.h. der Formel (B2), worin (X')_n, = 5-Cl, Z' = OR⁷, R* = -CH(COO-Alkyl)-, vorzugsweise Verbindungen wie (5-Chlor-8-chinolinoxy)-malonsäure-diethylester, (5-Chlor-8-chinolinoxy)-malonsäurediallylester, (5-Chlor-8-chinolinoxy)-malonsäure-methyl-ethylester und verwandte Verbindungen, wie sie in EP-A-0 582 198 beschrieben sind.
- g) Wirkstoffe vom Typ der Phenoxyessig- bzw. -propionsäurederivate bzw. der aromatischen Carbonsäuren, wie z.B.
 - 2,4-Dichlorphenoxyessigsäure(ester) (2,4-D),
 - 4-Chlor-2-methyl-phenoxy-propionester (Mecoprop), MCPA oder
 - 3,6-Dichlor-2-methoxy-benzoesäure(ester) (Dicamba).

Von besonderem Interesse sind erfindungsgemäße Herbizid-Safener-Kombinationen, worin in Verbindungen der Formel (A) oder deren Salzen

einen aliphatischen Kohlenwasserstoffrest mit bis zu 24 C-Atomen, der unsubstituiert oder substituiert ist, vorzugsweise (C_1-C_6) Alkyl, (C_2-C_6) Alkenyl, (C_2-C_6) Alkinyl, (C_3-C_6) Cycloalkyl, wobei jeder der vier letztgenannten Reste unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, CN, (C_1-C_4) Alkoxy, (C_1-C_4) Alkylthio, (C_1-C_4) Haloalkoxy, Mono- $(C_1-C_4-alkyl)$ -amino, Di- $(C_1-C_4-alkyl)$ -amino,

 (C_1-C_4) Alkylsulfonyl, $(C_1-C_4-alkyl)$ -aminocarbonyl, Di- $(C_1-C_4-alkyl)$ -aminocarbonyl, Phenyl und substituiertes Phenyl substituiert ist, oder einen Rest des Typs Heterocyclyl oder Heterocyclyl- (C_1-C_4) alkyl mit 3 bis 7 Ringatomen, vorzugsweise einen Rest der Formeln A-1 bis A-13

X O, S, S(O) oder SO₂, vorzugsweise O,

C-Atome enthält,

R² H, OH, einen aliphatischen Kohlenwasserstoffrest- oder Kohlenwasserstoffoxyrest, der unsubstituiert oder substituiert ist und insgesamt bis zu 18, vorzugsweise bis zu 12, insbesondere bis zu 8

vorzugsweise H, OH, (C_1-C_6) Alkyl, (C_3-C_7) Cycloalkyl, (C_2-C_6) Alkenyl, (C_2-C_6) Alkinyl, (C_1-C_6) Alkoxy, (C_3-C_7) Cycloalkoxy, (C_2-C_6) Alkenyloxy, (C_2-C_6) Alkinyloxy, wobei die acht letztgenannten Reste unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe (C_1-C_4) Alkoxy, (C_1-C_4) Haloalkoxy, (C_2-C_4) Alkenyloxy, (C_2-C_4) Haloalkenyloxy, (C_2-C_4) Alkinyloxy, (C_2-C_4) Haloalkinyloxy, (C_1-C_4) Alkylthio, (C_1-C_4) Haloalkylthio, Halogen, OH, NH₂, Mono- und Di-[(C_1-C_4) alkyl]-

- amino, CN, NO₂, CONH₂, CHO, [(C₁-C₆)Alkyl]-carbonyl, $(C_1-C_4)Alkylsulfonyl, [(C_1-C_4)Alkoxy]-carbonyl, Mono- und \\ Di-[(C_1-C_4)alkyl]-aminocarbonyl, sowie im Falle cyclischer Reste auch (C₁-C₄)Alkyl und (C₁-C₄)Haloalkyl substituiert sind, <math display="block"> (C_1-C_4)Alkyl + (C_1-C_4)Alkoxyl + (C_1-C_4)Alkox$
- R¹¹ H, (C_1-C_6) Alkyl, (C_2-C_6) Alkenyl, (C_2-C_6) Alkinyl, wobei die drei letztgenannten Reste unabhängig voneinander unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C_1-C_4) Alkoxy, (C_1-C_4) Alkylthio und NR²⁴R²⁵ substituiert sind, oder unsubstituiertes oder substituiertes (C_3-C_8) Cycloalkyl, unsubstituiertes oder substituiertes Phenyl, unsubstituiertes oder substituiertes Heteroaryl oder Phenyl- (C_1-C_4) alkyl, das am Phenylring unsubstituiert oder substituiert ist,
- R^{12} (C_1 - C_6)Alkyl, (C_2 - C_6)Alkenyl, (C_2 - C_6)Alkinyl, wobei die drei letztgenannten Reste unabhängig voneinander unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C_1 - C_4)Alkylthio und $NR^{26}R^{27}$ substituiert sind, oder (C_3 - C_6)Cycloalkyl, das unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C_1 - C_4)Alkyl und (C_1 - C_4)Alkoxy substituiert ist, oder (C_3 - C_6)Cycloalkyl-(C_1 - C_3)alkyl,
- H, (C₁-C₆)Alkyl, (C₂-C₆)Alkenyl, (C₂-C₆)Alkinyl, wobei die drei letztgenannten Reste unabhängig voneinander unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen substituiert sind, oder [(C₁-C₆)Alkoxy]-carbonyl, (C₁-C₄)Alkoxy oder OH,
- R¹⁴ H, (C_1-C_6) Alkyl, (C_2-C_6) Alkenyl, (C_2-C_6) Alkinyl, wobei die drei letztgenannten Reste unabhängig voneinander unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C_1-C_4) Alkylthio und NR²⁸R²⁹ substituiert sind,

- oder NR¹³R¹⁴ einen heterocyclischen Rest, der neben dem N-Atom weitere Heteroeinheiten aus der Gruppe O, N, S, SO oder SO₂ im Ringgerüst enthalten kann, und der unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, OH, NH₂, NHCH₃, N(CH₃)₂, CN, CONHCH₃, CO₂CH₃, COCH₃, CON(CH₃)₂, CHO, (C₁-C₃)Alkyl, CONH₂, (C₁-C₃)Alkoxy, (C₁-C₃)Haloalkoxy, (C₁-C₃)Haloalkyl und der Oxofunktion substituiert ist,
- R¹⁵ einen Rest analog R¹²,
- R¹⁶ einen Rest analog R¹¹,
- R¹⁷ einen Rest analog R¹².
- R¹⁸ einen Rest analog R¹³.
- R¹⁹ einen Rest analog R¹⁴,
- oder NR¹⁸R¹⁹ einen Rest analog NR¹³R¹⁴,
- R²⁰ einen Rest analog R¹²,
- R^{21} (C₁-C₆)Alkyl, (C₂-C₆)Alkenyl, (C₂-C₆)Alkinyl, wobei die drei letztgenannten Reste unabhängig voneinander unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C₁-C₄)Alkoxy, (C₁-C₄)Alkylthio und NR³⁰R³¹ substituiert sind,
- R²² einen Rest analog R¹³,
- R²³ einen Rest analog R¹⁴ oder
- NR²²R²³ einen Rest analog NR¹³R¹⁴,
- R^{24} H, $(C_1-C_4)Aikyl$, $(C_1-C_4)Haloalkyl$, $(C_1-C_4)Aikenyl$, $(C_1-C_4)Aikoxy$, $(C_1-C_4)Haloalkoxy$, oder Hydroxy,
- R^{25} H, (C_1-C_4) Alkyl, (C_1-C_4) Haloalkyl, (C_1-C_4) Alkenyl oder (C_1-C_4) Haloalkenyl,
- R²⁶ analog R²⁴,
- R²⁷ analog R²⁵,
- R²⁸ analog R²⁴,
- R²⁹ analog R²⁵,
- R³⁰ analog R²⁴ und
- R³¹ analog R²⁵

bedeuten.

Der Begriff "analog" in einer Definition wie " R^{15} einen Rest analog R^{12} ... bedeutet" heißt, daß R^{15} und R^{12} gleiche oder verschiedene Reste bedeuten, wie sie in der Definition von R^{12} aufgeführt sind.

Von besonderem Interesse sind auch erfindungsgemäße Herbizid-Safener-Kombinationen, wobei in den Verbindungen der Formel (A) und deren Salzen

- R¹ (C₁-C₆)Alkyl, (C₂-C₆)Alkenyl, (C₂-C₆)Alkinyl, (C₃-C₆)Cycloalkyl, wobei jeder der vier letztgenannten Reste unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe F, Cl, Br, I, CN, OCH₃, OCF₃, N(CH₃)₂, SO₂CH₃, CO₂CH₃, CO₂N(CH₃)₂ und Phenyl substituiert ist, oder eine Gruppe der genannten Formeln A-1 bis A-13,
- R^2 H, (C_1-C_4) Alkyl, (C_2-C_4) Alkenyl, (C_2-C_4) Alkinyl, (C_3-C_6) Cycloalkyl oder (C_1-C_4) Haloalkyl,
- R³ CO-R¹¹, CO-OR¹², CO-NR¹³R¹⁴ oder SO₂R²¹,
- R⁴ Halogen, (C₁-C₃)Alkyl oder (C₁-C₃)Alkoxy,
- n 0 oder 1,
- m 0 oder 1,
- R⁵ H oder CH₃,
- R¹¹ H, (C_1-C_6) Alkyl, (C_2-C_4) Alkenyl, (C_2-C_4) Alkinyl, (C_1-C_4) Haloalkyl, (C_1-C_4) Alkoxy- (C_1-C_4) -alkyl, Phenyl oder Heteroaryl mit 5 oder 6 Ringatomen, wobei jeder der zwei letztgenannten Reste unsubstituiert oder substituiert ist,
- R¹² einen Rest analog R¹¹, außer Wasserstoff,
- R¹³, R¹⁴ unabhängig voneinander H oder (C₁-C₄)Alkyl,
- R^{21} (C₁-C₄)Alkyl, (C₁-C₄)Haloalkyl oder (C₁-C₄)Alkoxy-(C₁-C₄)alkyl, einer der Reste X¹ und X² Halogen, (C₁-C₂)Alkyl, (C₁-C₂)Alkylthio,

wobei jeder der drei letztgenannten Reste unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C_1-C_2) Alkoxy und (C_1-C_2) Alkylthio substituiert ist, oder Mono- oder Di $(C_1-C_2-alkyl)$ amino, vorzugsweise Halogen, Methyl oder Methoxy, und

WO 96/14747 PCT/EP95/04240

21

der andere der Reste X^1 und X^2 (C_1 - C_2)Alkyl, (C_1 - C_2)Haloalkyl, (C_1 - C_2)Alkoxy, (C_1 - C_2)Haloalkoxy oder (C_1 - C_2)Alkylthio, vorzugsweise Methyl oder Methoxy,

Z CH oder N bedeuten.

Bevorzugt sind erfindungsgemäße Verbindungen der Formel (I) und deren Salze, worin

- R¹ (C₁-C₄)Alkyl, vorzugsweise Methyl oder Ethyl,
- R^2 H, (C_1-C_4) Alkyl, vorzugsweise Methyl oder Ethyl,
- R³ Formyl, Acetyl, n-Propionyl, i-Propionyl, 2-Methyl-propionyl, n-Butanoyl, Cyclopropylcarbonyl, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Trifluoracetyl, Methylsulfonyl,
- m 0 oder 1.
- n Null,
- R⁵ Wasserstoff,
- A CH₂,
- Q ein Sauerstoffatom oder N(CH₃),
- X¹ OCH₃, OC₂H₅ oder Cl,
- X^2 OCH₃ oder OC₂H₅,
- Z CH oder N

bedeuten.

Die Safener (Antidote) der Formeln (B1) und (B2), beispielsweise Safener der obengenannten Gruppen a) bis g), reduzieren oder unterbinden phytotoxische Effekte, die beim Einsatz der herbiziden Wirkstoffe der Formel (A) in Nutzpflanzenkulturen auftreten können, ohne die Wirksamkeit dieser herbiziden Wirkstoffe gegen Schadpflanzen wesentlich zu beeinträchtigen. Hierdurch kann das Einsatzgebiet herkömmlicher Pflanzenschutzmittel ganz erheblich erweitert und z.B. auf Kulturen wie Weizen, Gerste, Mais und andere Gramineen-Kulturen ausgedehnt werden, in denen bisher ein Einsatz der Herbizide nicht möglich oder nur beschränkt, das heißt, in niedrigen Dosierungen mit wenig Breitenwirkung möglich war.

Die herbiziden Wirkstoffe und die erwähnten Safener können zusammen (als fertige Formulierung oder im Tank-mix-Verfahren) oder in beliebiger Reihenfolge nacheinander ausgebracht werden. Das Gewichtsverhältnis Safener: herbizider Wirkstoff kann innerhalb weiter Grenzen variieren und ist vorzugsweise im Bereich von 1:100 bis 100:1, insbesondere von 1:10 bis 10:1. Die jeweils optimalen Mengen an herbizidem Wirkstoff und Safener sind vom Typ des verwendeten herbiziden Wirkstoffs oder vom verwendeten Safener sowie von der Art des zu behandelnden Pflanzenbestandes abhängig und lassen sich von Fall zu Fall durch entsprechende Vorversuche ermitteln.

Haupteinsatzgebiete für die Anwendung der Safener sind vor allem Mais und Getreidekulturen (Weizen, Roggen, Gerste, Hafer), Reis, Sorghum, aber auch Baumwolle und Sojabohne, vorzugsweise Getreide und Mais.

Die Safener der Formeln (B1) und (B2) können je nach ihren Eigenschaften zur Vorbehandlung des Saatgutes der Kulturpflanze (Beizung der Samen) verwendet werden oder vor der Saat in die Saatfurchen eingebracht oder zusammen mit dem Herbizid vor oder nach dem Auflaufen der Pflanzen angewendet werden. Vorauflaufbehandlung schließt sowohl die Behandlung der Anbaufläche vor der Aussaat als auch die Behandlung der angesäten, aber noch nicht bewachsenen Anbauflächen ein. Bevorzugt ist die gemeinsame Anwendung mit dem Herbizid. Hierzu können Tankmischungen oder Fertigformulierungen eingesetzt werden.

Die benötigten Aufwandmengen der Safener können je nach Indikation und verwendetem herbiziden Wirkstoff innerhalb weiter Grenzen schwanken und sind in der Regel im Bereich von 0,001 bis 5 kg, vorzugsweise 0,005 bis 0,5 kg Wirkstoff je Hektar.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist deshalb auch ein Verfahren zum Schutz von Kulturpflanzen vor phytotoxischen Nebenwirkungen von Herbiziden der Formel (A), das dadurch gekennzeichnet ist, daß eine wirksame Menge einer Verbindung der Formel (B1) und/oder (B2) vor, nach oder gleichzeitig mit dem

herbiziden Wirkstoff der Formel (A) auf die Pflanzen, Pflanzensamen oder die Anbaufläche appliziert wird.

Die Verbindungen der Formeln (B1) und (B2) und deren Kombinationen mit einem oder mehreren der genannten herbiziden Wirkstoffe können auf verschiedene Art formuliert werden, je nachdem welche biologischen und/oder chemisch-physikalischen Parameter vorgegeben sind. Als Formulierungsmöglichkeiten kommen beispielsweise in Frage:

Spritzpulver (WP), emulgierbare Konzentrate (EC), wasserlösliche Pulver (SP), wasserlösliche Konzentrate (SL), konzentrierte Emulsionen (BW) wie Öl-in-Wasser und Wasser-in-Öl-Emulsionen, versprühbare Lösungen oder Emulsionen, Kapselsuspensionen (CS), Dispersionen auf Öl- oder Wasserbasis (SC), Suspoemulsionen, Suspensionskonzentrate, Stäubemittel (DP), ölmischbare Lösungen (OL), Beizmittel, Granulate (GR) in Form von Mikro-, Sprüh-, Aufzugs- und Adsorptionsgranulaten, Granulate für die Boden- bzw. Streuapplikation, wasserlösliche Granulate (SG), wasserdispergierbare Granulate (WG), ULV-Formulierungen, Mikrokapseln und Wachse.

Diese einzelnen Formulierungstypen sind im Prinzip bekannt und werden beispielsweise beschrieben in: Winnacker-Küchler, "Chemische Technologie" Band 7, C. Hauser Verlag München, 4. Aufl. 1986; Wade van Valkenburg, "Pesticide Formulations", Marcel Dekker N.Y., 1973; K. Martens, "Spray Drying Handbook", 3rd Ed. 1979, G. Goodwin Ltd. London.

Die notwendigen Formulierungshilfsmittel wie Inertmaterialien, Tenside,
Lösungsmittel und weitere Zusatzstoffe sind ebenfalls bekannt und werden
beispielsweise beschrieben in: Watkins, "Handbook of Insecticide Dust Diluents
and Carriers", 2nd Ed., Darland Books, Caldwell N.J., H.v. Olphen, "Introduction
to Clay Colloid Chemistry"; 2nd Ed., J. Wiley & Sons, N.Y.; C. Marsden,
"Solvents Guide"; 2nd Ed., Interscience, N.Y. 1963; McCutcheon's "Detergents
and Emulsifiers Annual", MC Publ. Corp., Ridgewood N.J.; Sisley and Wood,
"Encyclopedia of Surface Active Agents", Chem. Publ. Co. Inc., N.Y. 1964;

Schönfeldt, "Grenzflächenaktive Äthylenoxidaddukte", Wiss. Verlagsgesell., Stuttgart 1976; Winnacker-Küchler, "Chemische Technologie", Band 7, C. Hauser Verlag München, 4. Aufl. 1986.

Auf der Basis dieser Formulierungen lassen sich auch Kombinationen mit anderen pestizid wirksamen Stoffen, wie z.B. Insektiziden, Akariziden, Herbiziden, Fungiziden, sowie mit Safenern, Düngemitteln und/oder Wachstumsregulatoren herstellen, z.B. in Form einer Fertigformulierung oder als Tankmix.

Spritzpulver sind in Wasser gleichmäßig dispergierbare Präparate, die neben dem Wirkstoff außer einem Verdünnungs- oder Inertstoff noch Tenside ionischer und/oder nichtionischer Art (Netzmittel, Dispergiermittel), z.B. polyoxyethylierte Alkylphenole, polyoxethylierte Fettalkohole, polyoxethylierte Fettamine, Fettalkoholpolyglykolethersulfate, Alkansulfonate, Alkylbenzolsulfonate, ligninsulfonsaures Natrium, 2,2'-dinaphthylmethan-6,6'-disulfonsaures Natrium, dibutylnaphthalin-sulfonsaures Natrium oder auch oleoylmethyltaurinsaures Natrium enthalten. Zur Herstellung der Spritzpulver werden die herbiziden Wirkstoffe beispielsweise in üblichen Apparaturen wie Hammermühlen, Gebläsemühlen und Luftstrahlmühlen feingemahlen und gleichzeitig oder anschließend mit den Formulierungshilfsmitteln vermischt.

Emulgierbare Konzentrate werden durch Auflösen des Wirkstoffes in einem organischen Lösungsmittel z.B. Butanol, Cyclohexanon, Dimethylformamid, Xylol oder auch höhersiedenden Aromaten oder Kohlenwasserstoffen oder Mischungen der organischen Lösungsmittel unter Zusatz von einem oder mehreren Tensiden ionischer und/oder nichtionischer Art (Emulgatoren) hergestellt. Als Emulgatoren können beispielsweise verwendet werden: Alkylarylsulfonsaure Calzium-Salze wie Ca-dodecylbenzolsulfonat oder nichtionische Emulgatoren wie Fettsäurepolyglykolester, Alkylarylpolyglykolether, Fettalkoholpolyglykolether, Propylenoxid-Ethylenoxid-Kondensationsprodukte, Alkylpolyether, Sorbitanester wie z.B.

WO 96/14747 PCT/EP95/04240

25

Sorbitanfettsäureester oder Polyoxethylensorbitanester wie z.B. Polyoxyethylensorbitanfettsäureester.

Stäubemittel erhält man durch Vermahlen des Wirkstoffes mit fein verteilten festen Stoffen, z.B. Talkum, natürlichen Tonen, wie Kaolin, Bentonit und Pyrophyllit, oder Diatomeenerde.

Suspensionskonzentrate können auf Wasser- oder Ölbasis sein. Sie können beispielsweise durch Naß-Vermahlung mittels handelsüblicher Perlmühlen und gegebenenfalls Zusatz von Tensiden, wie sie z.B. oben bei den anderen Formulierungstypen bereits aufgeführt sind, hergestellt werden.

Emulsionen, z.B. Öl-in-Wasser-Emulsionen (EW), lassen sich beispielsweise mittels Rührern, Kolloidmühlen und/oder statischen Mischern unter Verwendung von wäßrigen organischen Lösungsmitteln und gegebenenfalls Tensiden, wie sie z.B. oben bei den anderen Formulierungstypen bereits aufgeführt sind, herstellen.

Granulate können entweder durch Verdüsen des Wirkstoffes auf adsorptionsfähiges, granuliertes Inertmaterial hergestellt werden oder durch Aufbringen von Wirkstoffkonzentraten mittels Klebemitteln, z.B. Polyvinylalkohol, polyacrylsaurem Natrium oder auch Mineralölen, auf die Oberfläche von Trägerstoffen wie Sand, Kaolinite oder von granuliertem Inertmaterial. Auch können geeignete Wirkstoffe in der für die Herstellung von Düngemittelgranulaten üblichen Weise - gewünschtenfalls in Mischung mit Düngemitteln - granuliert werden.

Wasserdispergierbare Granulate werden in der Regel nach den üblichen Verfahren wie Sprühtrocknung, Wirbelbett-Granulierung, Teller-Granulierung, Mischung mit Hochgeschwindigkeitsmischern und Extrusion ohne festes Inertmaterial hergestellt.

Zur Herstellung von Teller-, Fließbett-, Extruder- und Sprühgranulate siehe z.B. Verfahren in "Spray-Drying Handbook" 3rd ed. 1979, G. Goodwin Ltd., London; J.E. Browning, "Agglomeration", Chemical and Engineering 1967, Seiten 147 ff; "Perry's Chemical Engineer's Handbook", 5th Ed., McGraw-Hill, New York 1973, S. 8-57.

Für weitere Einzelheiten zur Formulierung von Pflanzenschutzmitteln siehe z.B. G.C. Klingman, "Weed Control as a Science", John Wiley and Sons, Inc., New York, 1961, Seiten 81-96 und J.D. Freyer, S.A. Evans, "Weed Control Handbook", 5th Ed., Blackwell Scientific Publications, Oxford, 1968, Seiten 101-103.

Die agrochemischen Zubereitungen enthalten in der Regel 0,1 bis 99 Gew.-%, insbesondere 0,1 bis 95 Gew.-%, Wirkstoffe der Formel (B1) und/oder (B2) oder des Herbizid/Antidot-Wirkstoffgemischs (A) und (B1) und/oder (B2) und 1 bis 99,9 Gew.-%, insbesondere 5 bis 99,8 Gew.-%, eines festen oder flüssigen Zusatzstoffes und 0 bis 25 Gew.-%, insbesondere 0,1 bis 25 Gew.-% eines Tensides.

In Spritzpulvern beträgt die Wirkstoffkonzentration z.B. etwa 10 bis 90 Gew.%, der Rest zu 100 Gew.-% besteht aus üblichen Formulierungsbestandteilen. Bei emulgierbaren Konzentraten beträgt die Wirkstoffkonzentration etwa 1 bis 80 Gew.-%. Staubförmige Formulierungen enthalten etwa 1 bis 20 Gew.-% an Wirkstoffen, versprühbare Lösungen etwa 0,2 bis 20 Gew.-% Wirkstoffe. Bei Granulaten wie wasserdispergierbaren Granulaten hängt der Wirkstoffgehalt zum Teil davon ab, ob die wirksame Verbindung flüssig oder fest vorliegt. In der Regel liegt der Gehalt bei den in Wasser dispergierbaren Granulaten zwischen 10 und 90 Gew.-%.

Daneben enthalten die genannten Wirkstofformulierungen gegebenenfalls die jeweils üblichen Haft-, Netz-, Dispergier-, Emulgier-, Penetrations-, Konservierungs-, Frostschutz- und Lösungsmittel, Füll-, Träger- und Farbstoffe,

WO 96/14747 PCT/EP95/04240

27

Entschäumer, Verdunstungshemmer und den pH-Wert und die Viskosität beeinflussende Mittel.

Als Kombinationspartner für die erfindungsgemäßen Wirkstoffe in Mischungsformulierungen oder im Tank-Mix sind beispielsweise bekannte Wirkstoffe einsetzbar, wie sie in z.B. Weed Research 26, 441-445 (1986), oder "The Pesticide Manual", 9th edition, The British Crop Protection Council, 1990/91, Bracknell, England, und dort zitierter Literatur beschrieben sind. Als literaturbekannte Herbizide, die mit den Verbindungen der Formel (I) kombiniert werden können, sind z.B. folgende Wirkstoffe zu nennen (Anmerkung: Die Verbindungen sind entweder mit dem "common name" nach der International Organization for Standardization (ISO) oder mit dem chemischen Namen, ggf. zusammen mit einer üblichen Codenummer bezeichnet): acetochlor; acifluorfen; aclonifen; AKH 7088, d.h. [[[1-[5-[2-Chloro-4-(trifluoromethyl)-phenoxy]-2-nitrophenyl]-2-methoxyethylidene]-amino]-oxy]essigsäure und -essigsäuremethylester; alachlor; alloxydim; ametryn; amidosulfuron; amitrol; AMS, d.h. Ammoniumsulfamat; anilofos; asulam; atrazin; azimsulfurone (DPX-A8947); aziprotryn; barban; BAS 516 H, d.h. 5-Fluor-2-phenyl-4H-3,1-benzoxazin-4-on; benazolin; benfluralin; benfuresate; bensulfuron-methyl; bensulide; bentazone; benzofenap; benzofluor; benzoylpropethyl; benzthiazuron; bialaphos; bifenox; bromacil; bromobutide; bromofenoxim; bromoxynil; bromuron; buminafos; busoxinone; butachlor; butamifos; butenachlor; buthidazole; butralin; butylate; cafenstrole (CH-900); carbetamide; cafentrazone (ICI-A0051); CDAA, d.h. 2-Chlor-N,N-di-2-propenylacetamid; CDEC, d.h. Diethyldithiocarbaminsäure-2-chlorallylester; chlomethoxyfen; chloramben; chlorazifop-butyl, chlormesulon (ICI-A0051); chlorbromuron; chlorbufam; chlorfenac; chlorflurecol-methyl; chloridazon; chlorimuron ethyl; chlornitrofen; chlorotoluron; chloroxuron; chlorpropham; chlorsulfuron; chlorthal-dimethyl; chlorthiamid; cinmethylin; cinosulfuron; clethodim; clodinatop und dessen Esterderivate (z.B. clodinatop-propargyl); clomazone; clomeprop; cloproxydim; clopyralid; cumyluron (JC 940); cyanazine; cycloate; cyclosulfamuron (AC 104); cycloxydim; cycluron; cyhalofop und dessen

Esterderivate (z.B. Butylester, DEH-112); cyperquat; cyprazine; cyprazole; daimuron; 2,4-DB; dalapon; desmedipham; desmetryn; di-allate; dicamba; dichlobenil; dichlorprop; diclofop und dessen Ester wie diclofop-methyl; diethatyl; difenoxuron; difenzoquat; diflufenican; dimefuron; dimethachlor; dimethametryn; dimethenamid (SAN-582H); dimethazone, clomazon; dimethipin; dimetrasulfuron, dinitramine; dinoseb; dinoterb; diphenamid; dipropetryn; diquat; dithiopyr; diuron; DNOC; eglinazine-ethyl; EL 177, d.h. 5-Cyano-1-(1,1dimethylethyl)-N-methyl-1H-pyrazole-4-carboxamid; endothal; EPTC; esprocarb; ethalfluralin; ethametsulfuron-methyl; ethidimuron; ethiozin; ethofumesate; F5231, d.h. N-[2-Chlor-4-fluor-5-[4-(3-fluorpropyl)-4,5-dihydro-5-oxo-1H-tetrazol-1-yl]-phenyl]-ethansulfonamid; ethoxyfen und dessen Ester (z.B. Ethylester, HN-252); etobenzanid (HW 52); fenoprop; fenoxan, fenoxaprop und fenoxaprop-P sowie deren Ester, z.B. fenoxaprop-P-ethyl und fenoxaprop-ethyl; fenoxydim; fenuron; flamprop-methyl; flazasulfuron; fluazifop und fluazifop-P und deren Ester, z.B. fluazifop-butyl und fluazifop-P-butyl; fluchloralin; flumetsulam; flumeturon; flumiclorac und dessen Ester (z.B. Pentylester, S-23031); flumioxazin (S-482); flumipropyn; flupoxam (KNW-739); fluorodifen; fluoroglycofen-ethyl; flupropacil (UBIC-4243); fluridone; flurochloridone; fluroxypyr; flurtamone; fomesafen; fosamine; furyloxyfen; glufosinate; glyphosate; halosaten; halosulfuron und dessen Ester (z.B. Methylester, NC-319); haloxyfop und dessen Ester; haloxyfop-P (= R-haloxyfop) und dessen Ester; hexazinone; imazamethabenz-methyl; imazapyr; imazaquin und Salze wie das Ammoniumsalz; imazethamethapyr; imazethapyr; imazosulfuron; ioxynil; isocarbamid; isopropalin; isoproturon; isouron; isoxaben; isoxapyrifop; karbutilate; lactofen; lenacil; linuron; MCPA; MCPB; mecoprop; mefenacet; mefluidid; metamitron; metazachlor; methabenzthiazuron; metham; methazole; methoxyphenone; methyldymron; metabenzuron, methobenzuron; metobromuron; metolachlor; metosulam (XRD 511); metoxuron; metribuzin; metsulfuron-methyl; MH; molinate; monalide; monocarbamide dihydrogensulfate; monolinuron; monuron; MT 128, d.h. 6-Chlor-N-(3-chlor-2propenyl)-5-methyl-N-phenyl-3-pyridazinamin; MT 5950, d.h. N-[3-Chlor-4-(1methylethyl)-phenyl]-2-methylpentanamid; naproanilide; napropamide; naptalam;

NC 310, d.h. 4-(2,4-dichlorbenzoyl)-1-methyl-5-benzyloxypyrazol; neburon; nicosulfuron; nipyraclophen; nitralin; nitrofen; nitrofluorfen; norflurazon; orbencarb; oryzalin; oxadiargyl (RP-020630); oxadiazon; oxyfluorfen; paraquat; pebulate; pendimethalin; perfluidone; phenisopham; phenmedipham; picloram; piperophos; piributicarb; pirifenop-butyl; pretilachlor; primisulfuron-methyl; procyazine; prodiamine; profluralin; proglinazine-ethyl; prometon; prometryn; propachlor; propanil; propaquizafop und dessen Ester; propazine; propham; propisochlor; propyzamide; prosulfalin; prosulfocarb; prosulfuron (CGA-152005); prynachlor; pyrazolinate; pyrazon; pyrazosulfuron-ethyl; pyrazoxyfen; pyridate; pyrithiobac (KIH-2031); pyroxofop und dessen Ester (z.B. Propargylester); quinclorac; quinmerac; quinofop und dessen Esterderivate, quizalofop und quizalofop-P und deren Esterderivate z.B. quizalofop-ethyl; quizalofop-P-tefuryl und -ethyl; renriduron; rimsulfuron (DPX-E 9636); S 275, d.h. 2-[4-Chlor-2-fluor-5-(2-propynyloxy)-phenyl]-4,5,6,7-tetrahydro-2H-indazol; secbumeton; sethoxydim; siduron; simazine; simetryn; SN 106279, d.h. 2-[[7-[2-Chlor-4-(trifluor-methyl)-phenoxy]-2-naphthalenyl]-oxy}-propansäureund -methylester; sulfentrazon (FMC-97285, F-6285); sulfazuron; sulfometuronmethyl; sulfosate (ICI-A0224); TCA; tebutam (GCP-5544); tebuthiuron; terbacil; terbucarb; terbuchlor; terbumeton; terbuthylazine; terbutryn; TFH 450, d.h. N,N-Diethyl-3-[(2-ethyl-6-methylphenyl)-sulfonyl]-1H-1,2,4-triazol-1-carboxamid; thenylchlor (NSK-850); thiazafluron; thizopyr (Mon-13200); thidiazimin (SN-124085); thifensulfuron-methyl; thiobencarb; tiocarbazil; tralkoxydim; tri-allate; triasulfuron; triazofenamide; tribenuron-methyl; triclopyr; tridiphane; trietazine; trifluralin; triflusulfuron und Ester (z.B. Methylester, DPX-66037); trimeturon; tsitodef; vernolate; WL 110547, d.h. 5-Phenoxy-1-[3-(trifluormethyl)-phenyl]-1H-tetrazol; UBH-509; D-489; LS 82-556; KPP-300; NC-324; NC-330; KH-218; DPX-N8189; SC-0774; DOWCO-535; DK-8910; V-53482; PP-600; MBH-001; KIH-9201; ET-751; KIH-6127 und KIH-2023.

Zur Anwendung werden die in handelsüblicher Form vorliegenden Formulierungen gegebenenfalls in üblicher Weise verdünnt z.B. bei Spritzpulvern, emulgierbaren Konzentraten, Dispersionen und wasserdispergierbaren

Granulaten mittels Wasser. Staubförmige Zubereitungen, Boden- bzw. Streugranulate sowie versprühbare Lösungen werden vor der Anwendung üblicherweise nicht mehr mit weiteren inerten Stoffen verdünnt.

Mit den äußeren Bedingungen wie Temperatur, Feuchtigkeit, der Art des verwendeten Herbizids, u.a. variiert die erforderliche Aufwandmenge der erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (A). Sie kann innerhalb weiter Grenzen variiert werden, z.B. zwischen 0,001 und 10,0 kg/ha oder mehr Aktivsubstanz, vorzugsweise liegt sie jedoch zwischen 0,005 und 5 kg/ha.

Folgende Beispiele dienen zur Erläuterung der Erfindung:

A. Formulierungsbeispiele

- a) Ein Staubmittel wird erhalten, indem man 10 Gew.-Teile einer Verbindung der Formel (B1) und/oder (B2) oder eines Wirkstoffgemischs aus einem herbiziden Wirkstoff der Formel (A) und einem Safener der Formel (B1) und/oder (B2) und 90 Gew.-Teile Talkum als Inertstoff mischt und in einer Schlagmühle zerkleinert.
- b) Ein in Wasser leicht dispergierbares, benetzbares Pulver wird erhalten, indem man 25 Gewichtsteile einer Verbindung der Formel (B1) und/oder (B2) oder eines Wirkstoffgemischs aus einem herbiziden Wirkstoff der Formel (A) und einem Safener der Formel (B1) und/oder (B2), 64 Gewichtsteile kaolinhaltigen Quarz als Inertstoff, 10 Gewichtsteile ligninsulfonsaures Kalium und 1 Gew.-Teil oleoylmethyltaurinsaures Natrium als Netz- und Dispergiermittel mischt und in einer Stiftmühle mahlt.
- c) Ein in Wasser leicht dispergierbares Dispersionskonzentrat wird erhalten, indem man 20 Gewichtsteile einer Verbindung der Formel (B1) und/oder (B2) oder eines Wirkstoffgemischs aus einem herbiziden Wirkstoff der Formel (A) und einem Safener der Formel (B1) und/oder (B2),

6 Gew.-Teilen Alkylphenolpolyglykolether (®Triton X 207), 3 Gew.-Teilen Isotridecanolpolyglykolether (8 EO) und 71 Gew.- Teilen paraffinischem Mineralöl (Siedebereich z.B. ca. 255 bis über 277°C) mischt und in einer Reibkugelmühle auf eine Feinheit von unter 5 Mikron vermahlt.

- d) Ein emulgierbares Konzentrat wird erhalten aus 15 Gew.-Teilen einer Verbindung der Formel (B1) und/oder (B2) oder eines Wirkstoffgemischs aus einem herbiziden Wirkstoff der Formel (A) und einem Safener der Formel (B1) und/oder (B2), 75 Gew.Teilen Cyclohexanon als Lösemittel und 10 Gew.-Teilen oxethyliertes Nonylphenol als Emulgator.
- e) Ein in Wasser dispergierbares Granulat wird erhalten, indem man
 75 Gew.-Teile einer Verbindung der Formel (B1) und/oder (B2) oder
 eines Wirkstoffgemischs aus einem herbiziden
 Wirkstoff der Formel (A) und einem Safener der Formel
 B1 und/oder B2,
 - 10 " ligninsulfonsaures Calcium,
 - 5 " Natriumlaurylsulfat,
 - 3 " Polyvinylalkohol und
 - 7 " Kaolin

mischt, auf einer Stiftmühle mahlt und das Pulver in einem Wirbelbett durch Aufsprühen von Wasser als Granulierflüssigkeit granuliert.

f) Ein in Wasser dispergierbares Granulat wird auch erhalten, indem man
25 Gew.-Teil(e) einer Verbindung der Formel (B1) und/oder (B2) oder
eines Wirkstoffgemischs aus einem herbiziden
Wirkstoff der Formel (A) und einem Safener der Formel
(B1) und/oder (B2),

WO 96/14747 PCT/EP95/04240

32

5	*	2,2'-dinaphthylmethan-6,6'-disulfonsaures Natrium,
2	**	oleoylmethyltaurinsaures Natrium,
1	•	Polyvinylalkohol,
17	m	Calciumcarbonat und
50	99	Wasser

auf einer Kolloidmühle homogensiert und vorzerkleinert, anschließend auf einer Perlmühle mahlt und die so erhaltene Suspension in einem Sprühturm mittels einer Einstoffdüse zerstäubt und trocknet.

Biologische Beispiele

Beispiel 1

Verschiedene Kulturpflanzen werden im Gewächshaus in Plastiktöpfen von 9 cm Durchmesser bis zum angegebenen Stadium herangezogen und dann mit dem jeweiligen Herbizid bzw. mit einem Gemisch aus dem Herbizid und dem Safener im Nachlaufverfahren behandelt. Das Herbizid der Formel (A) und die Verbindungen der Formel (B) werden dabei in Form wäßriger Suspensionen bzw. Emulsionen mit einer Wasseraufwandmenge von umgerechnet 300 I/ha ausgebracht. 4 Wochen nach der Behandlung werden die Pflanzen visuell auf jede Art von Schädigung durch die ausgebrachten Herbizide bonitiert, wobei insbesondere das Ausmaß der anhaltenden Wachstumshemmung berücksichtigt wird. Die Bewertung erfolgt in Prozentwerten (Skala 0 bis 100 %) im Vergleich zu unbehandelten Kontrollen.

Die Ergebnisse der Versuche zeigen, daß verschiedene erfindungsgemäße Safener den selektiven Einsatz der Herbizide in Kulturen wie Weizen, Gerste und Mais ermöglichen, ohne dabei die herbizide Wirksamkeit negativ zu beeinflussen.

Tabelle 1: Phytotoxizität erfindungsgemäßer Herbizid-Safener-Kombinationen in Getreide

Herbizid	Safener	er Dosis [g AS/ha] Phytotoxizität			
Typ A	Typ B	A + B	Weizen		
	ТУРБ	A + B	VVEIZEII	Gerste	
A1	-	20	50	80	
	-	10	25	50	
	B1-1	20 + 40	0	15	
		10 + 20	0	0	
	B1-9	20 + 40	0	25	
		10 + 20	0	0	
	B1-6	20 + 40	0	20	
		10 + 20	0	0	
A2	-	20	60	80	
	-	10	20	40	
	B1-1	20 + 40	5	15	
		10 + 20	0	0	
	B1-9	20 + 40	10	15	
	:	10 + 20	0	0	
	B1-6	10 + 20	0	5	
А3	-	20	65	95	
	-	10	30	60	
	B1-1	20 + 40	10	20	
		10 + 20	0	0	
	B1-9	20 + 40	15	25	
		10 + 20	0	0	
	B1-6	20 + 40	10	25	
		10 + 20	0	0	

WO 96/14747

Fortsetzung Tabelle 1

34

Herbizid	Safener	Dosis [g AS/ha]	Phytotoxizität	
Тур А	Тур В	A + B	Weizen	Gerste
A4	•	40	40	80
	-	20	15	30
	B1-1	40 + 80	0	15
		20 + 40	0	0
	B1-9	40 + 80	0	10
		20 + 40	0	0
	B1-6	40 + 80	0	25
		20 + 40	0	0
A5	-	40	20	50
	-	20	5	25
	B1-1	40 + 80	0	0
		20 + 40	0	0
	B1-9	40 + 80	0	0
		20 + 40	0	0
	B1-6	40 + 80	0	5
		20 + 40	0	0
A6	-	40	40	85
	-	20	15	30
	B1-1	40 + 80	0	20
		20 + 40	0	0
	B1-9	40 + 80	0	5
		20 + 40	0	0
	B1-6	40 + 80	0	20
:		20 + 40	0	0

WO 96/14747

Fortsetzung Tabelle 1

35

Herbizid	Safener	Dosis [g AS/ha]	Phytoto	xizität
Тур А	Тур В	A + B	Weizen	Gerste
A10		25	30	55
		12	25	15
		6	15	5
	B1-1	25 + 12	0	5
		12 + 6	0	0
		6 + 3	0	0
A11		25	45	45
		12	20	25
		6	5	10
	B1-1	25 + 12	5	10
		12 + 6	0	0
		6 + 3	0	0
	B1-9	25 + 12	10	15
		12 + 6	0	5
		6 + 3	0	0
A12		25	10	25
		12	10	15
		6	5	8
				_
	B1-1	25 + 12	0	5
		12 + 6	0	0
		6 + 3	0	0

Bedingungen:

Die Applikation erfolgt im Stadium des Anfangs der Bestockung von Weizen und Gerste

36

Tabelle 2: Herbizide Wirksamkeit gegen Gräser

Herbizid	Safener	Dosis [g AS/ha]	1	Wirkung i	n % geg	en
Тур А	Тур В	A + B	ALMY			POAN
A5	-	40	100	100	100	100
		20	99	100	99	100
		10	95	98	85	98
	B1-9	40 + 80	100	100	100	100
		20 + 40	98	100	100	100
		10 + 20	95	95	90	95
	B1-1	40 + 80	100	100	100	100
		20 + 40	100	99	100	100
		10 + 20	90	99	80	98
	B1-6	40 + 80	100	100	100	100
		20 + 40	100	100	98	99
		10 + 20	95	95	80	95
A6	-	40	100	100	100	100
		20	100	100	90	100
		10	99	99	80	99
	B1-9	40 + 80	100	100	100	100
		20 + 40	100	100	95	100
		10 + 20	100	98	95	100
	B1-1	40 + 80	100	100	100	100
		20 + 40	100	100	95	100
		10 + 20	95	95	80	95
	B1-6	40 + 80	100	100	100	100
		20 + 40	100	100	90	100
		10 + 20	95	100	80	100

WO 96/14747

Fortsetzung Tabelle 2

37

Herbizid	Safener	Dosis [g AS/ha]	,	Wirkung i	n % geg	en
Тур А	Тур В	A + B	ALMY	APSP	AVFA	POAN
A10	-	25	100	99	90	100
		12	100	97	85	99
		6	98	80	75	85
	B1-1	25 + 12	100	100	95	100
	<u> </u>	12 + 6	99	98	85	100
		6 + 3	97	85	75	90
A11	-	25	100	100	95	100
		12	98	95	90	100
		6	95	85	70	90
	B1-1	25 + 12	100	100	95	100
		12 + 6	99	98	92	100
		6 + 3	93	88	75	93
	B1-9	25 + 12	100	100	98	100
		12 + 6	98	97	92	100
		6 + 3	93	90	75	95
A12		25	99	98	90	99
		12	98	95	85	92
		6	95	85	75	85
				ł		
	B1-1	25 + 12	100	100	95	100
		12 + 6	97	99	85	90
		6 + 3	96	90	70	85

Stadium der Gräser bei Applikation: 4-Blattstadium

Tabelle 3: Wirkung und Selektivität in Mais

Herbizid A	Dosis	Phytotox	izität bzw. h	erbizide Wir	kung in %
(+ Safener B)	[g AS/ha]	Mais	AVFA	ECCG	SOHA
A7	100	60	100	90	95
	50	40	100	80	90
	25	25	100	60	90
A7 + B1-9	100 + 100	15	100	. 95	100
	50 + 50	0	100	80	95
	25 + 25	0	100	60	90
A7 + B1-11	100 + 100	10	100	90	100
	50 + 50	0	100	90	90
	25 + 25	0	100	60	80
A7 + B1-10	100 + 100	10	100	90	90
	50 + 50	0	100	90	90
	25 + 25	0	100	70	80
A8 + B1-9	100	25	-	-	-
	50	10	100	100	98
	25	0	95	98	95
A8 + B1-9	100 + 50	0	-	-	-
	50 + 25	0	100	100	100
	25 + 12	0	97	99	95
A8 + B1-11	100 + 50	0	-	•	-
	50 + 25	0	-	100	100
	25 + 12	0	-	98	95
A9	100	35	-	-	-
	50	15	-	100	100
	25	0	-	99	98

Fortsetzung Tabelle 3

39

Herbizid A	Dosis	Phytotox	izität bzw. h	nerbizide Wir	kung in %
(+ Safener B)	[g AS/ha]	Mais	AVFA	ECCG	SOHA
A9 + B1-9	100 + 50	10	-	_	_
	50 + 25	0	-	100	100
	25 + 12	0	-	99	95
A9 + B1-11	100 + 50	10	•	-	-
	50 + 25	0	-	99	99
	25 + 12	0	-	95	98
A13	100	30	-	-	-
	50	20	95	100	97
	25	10	90	99	90
A13 + B1-9	100 + 50	5	-	-	-
	50 + 25	0	98	100	98
	25 + 12	0	90	100	90

Stadium: Mais - 4-Blätter

AVFA - 3 Blätter

ECCG: Anfang Bestockung (d.h. 4 bis 5 Blätter)

SOHA: 3 Blätter

Abkürzungen in Tabellen 1 bis 3:

g AS/ha = Aufwandmenge in Gramm Aktivsubstanz pro Hektar

ALMY = Alopecurus myosuroides

APSP = Apera spica-venti

AVFA = Avena fatua

POAN = Poa annua

ECCG = Echinochloa crus-galli

SOHA = Sorghum halepense

(Fortsetzung Abkürzungen zu Tabellen 1 bis 3)

A1 =	N-(4,6-Dimethoxypyrimidin-2-ylaminocarbonyl)-2-methoxycarbonyl
	5-acetylamino-benzolsulfonamid
A2 =	N-(4,6-Dimethoxypyrimidin-2-ylaminocarbonyl)-2-methoxycarbonyl-
	5-(N-formyl-N-methyl-aminomethyl)-benzolsulfonamid-natriumsalz
A3 =	N-(4,6-Dimethoxypyrimidin-2-ylaminocarbonyl)-2-methoxycarbonyl-
	5-acetylamino)-benzolsulfonamid-natriumsalz
A4 =	N-(4,6-Dimethoxypyrimidin-2-yl-aminocarbonyl)-2-
	methoxycarbonyl-5-(N-methyl-N-propionyl-amino)-
	benzolsulfonamid-natriumsalz
A5 =	N-(4,6-Dimethoxypyrimidin-2-ylaminocarbonyl)-2-methoxycarbonyl-
	5-(N-isopropionyl-methylamino)-benzolsulfonamid-natriumsalz
A6 =	N-(4,6-Dimethoxypyrimidin-2-ylaminocarbonyl)-2-methoxycarbonyl-
	5-(N-methoxycarbonyl-aminomethyl)-benzolsulfonamid-natriumsalz
A7 =	N-(4,6-Dimethoxypyrimidin-2-ylaminocarbonyl)-2-(N,N-
	dimethylaminocarbonyl)-5-(N-methoxycarbonyl-amino)-
	benzolsulfonamid-natriumsalz
A8 =	N-(4,6-Dimethoxypyrimidin-2-ylaminocarbonyl)-2-(N,N-
	dimethylaminocarbonyl)-5-(N-formyl-amino)-benzolsulfonamid
A9 =	N-(4,6-Dimethoxypyrimidin-2-yl-aminocarbonyl)-2-(N,N-
	dimethylaminocarbonyl)-5-(N-propionyl-amino)-benzolsulfonamid-
	natriumsalz
A10 =	N-(4,6-Dimethoxypyrimidin-2-yl-aminocarbonyl)-2-
	methoxycarbonyl-5-(N-methylsulfonyl-aminomethyl)-
	benzolsulfonamid-natriumsalz
A11 =	N-(4,6-Dimethoxypyrimidin-2-yl-aminocarbonyl)-2-
	methoxycarbonyl-5-(N-methoxycarbonyl-aminomethyl)-
	benzolsulfonamid-natriumsalz
A12 =	N-(4,6-Dimethoxypyrimidin-2-yl-aminocarbonyl)-2-
	methoxycarbonyl-5-(N-methylsulfonyl-N-methyl-aminomethyl)-
	benzolsulfonamid

WO 96/14747 PCT/EP95/04240

A13 =	N-(4,6-Dimethoxypyrimidin-2-yl-aminocarbonyl)-2-(N,N-dimethylamino-carbonyl)-5-(N-methoxycarbonyl-amino)-benzolsulfonamid
B1-1 =	1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-(ethoxycarbonyl)-5-methyl-2-pyrazolin-3 carbonsäureethylester
B1-6 =	1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-trichlormethyl-(1H)-1,2,4-triazol-3-carbonsäureethylester
B1-9 =	5,5-Diphenyl-2-isoxazolin-3-carbonsäureethylester
B1-10 =	5,5-Diphenyl-2-isoxazolin-3-carbonsäure-n-propylester
B1-11 =	5-(4-Fluorphenyl)-5-phenyl-2-isoxazolin-3-carbonsäureethylester

Patentansprüche

- 1. Herbizid-Safener-Kombinationen, enthaltend
- A) mindestens einen herbiziden Wirkstoff aus der Gruppe der substituierten Phenylsulfonylharnstoffe der Formel (A) und deren Salze

$$\begin{array}{c|c}
R^{2} & & CO-Q-R^{1} \\
\hline
 & & W \\
 & & N-(A)_{m} & & W \\
\hline
 & & SO_{2}-NH-C-NR^{5} & & X^{1} \\
\hline
 & & X^{2}
\end{array}$$
(A)

worin

W O oder S,

A eine Gruppe der Formel CR'R", worin R' und R" unabhängig voneinander H oder (C₁-C₄)Alkyl bedeuten,

Q O, S oder eine Gruppe NR⁶,

m 0 oder 1,

n 0, 1, 2 oder 3,

R¹ H, einen Kohlenwasserstoffrest oder einen heterocyclischen Rest, wobei jeder der zwei letztgenannten Reste unsubstituiert oder substituiert ist,

H, OH oder einen aliphatischen Kohlenwasserstoff- oder
 Kohlenwasserstoffoxyrest, wobei jeder der zwei letztgenannten
 Reste unsubstituiert oder substituiert ist,

R³ einen Acylrest,

 R^4 Halogen, CN, NO_2 , $(C_1-C_4)Alkyl$, $(C_1-C_4)Alkoxy$, $[(C_1-C_4)Alkyl]-carbonyl$, $[(C_1-C_4)Alkoxy]-carbonyl$, wobei jeder der vier letztgenannten Reste unsubstituiert oder substituiert ist,

 R^5 H, (C_1-C_5) Alkyl oder (C_1-C_4) Alkoxy,

- H, (C₁-C₄)Alkyl, (C₃-C₄)Alkenyl, (C₃-C₄)Alkinyl, wobei jeder der letztgenannten drei Reste unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C₁-C₄)Alkyl, (C₁-C₄)Alkoxy und (C₁-C₄)Alkylthio substituiert ist, oder (C₁-C₄)Alkoxy oder OH,
- X^1 , X^2 unabhängig voneinander H, Halogen, $(C_1\text{-}C_6)$ Alkyl, $(C_2\text{-}C_6)$ Alkenyl, $(C_2\text{-}C_6)$ Alkinyl, $(C_3\text{-}C_7)$ Cycloalkyl, $(C_1\text{-}C_6)$ Alkoxy, $(C_2\text{-}C_6)$ Alkenyloxy, $(C_2\text{-}C_6)$ Alkinyloxy, $(C_1\text{-}C_6)$ Alkylthio, Mono- oder Di-[$(C_1\text{-}C_4)$ alkyl]-amino, wobei jeder der zehn letztgenannten Reste unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, $(C_1\text{-}C_4)$ Alkoxy, $(C_1\text{-}C_4)$ Haloalkoxy und $(C_1\text{-}C_4)$ Alkylthio substituiert ist, und
- Z CH, N oder eine Gruppe der Formel $C R^{\circ}$, worin R° Halogen, Cyano, (C_1-C_3) Alkyl, (C_1-C_3) Haloalkyl, (C_1-C_3) Alkoxy oder (C_1-C_3) Haloalkoxy ist,

bedeuten, und

mindestens einen Safener aus der Gruppe der Verbindungen der Formeln
 (B1) und (B2),

in welchen

X' Wasserstoff, Halogen, $(C_1-C_4)Alkyl$, $(C_1-C_4)Alkoxy$, Nitro oder $(C_1-C_4)Halogenalkyl$ bedeutet,

- Z' OR⁷, SR⁷ oder NR⁷R⁸ bedeutet oder für einen gesättigten oder ungesättigten 3- bis 7-gliedrigen Heterocyclus mit mindestens einem N-Atom und bis zu 3 Heteroatomen steht, der über das N-Atom mit der Carbonylgruppe in (B1) bzw. (B2) verbunden ist und unsubstituiert oder durch Reste aus der Gruppe (C₁-C₄)Alkyl, (C₁-C₄)Alkoxy oder gegebenenfalls substituiertes Phenyl substituiert ist,
- R* eine $(C_1 \text{ oder } C_2)$ -Alkandiylkette bedeutet, die unsubstituiert oder mit einem oder zwei (C_1-C_4) Alkylresten oder mit $[(C_1-C_3)$ -Alkoxy]-carbonyl substituiert ist,
- R⁷ Wasserstoff oder einen unsubstituierten oder substituierten aliphatischen Kohlenwasserstoffrest bedeutet,
- R⁸ Wasserstoff, (C₁-C₆)Alkyl, (C₁-C₆)Alkoxy oder gegebenenfalls substituiertes Phenyl bedeutet,
- n' eine ganze Zahl von 1 bis 5 ist,
- W' einen divalenten heterocyclischen Rest aus der Gruppe der teilungesättigten oder heteroaromatischen Fünfring-Heterocyclen mit 1 bis 3 Heteroringatomen des Typs N und O, wobei mindestens ein N-Atom und höchstens ein O-Atom im Ring enthalten ist, bedeutet.
- 2. Herbizid-Safener-Kombinationen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in den Formeln (B1) bzw. (B2)
- Wasserstoff, (C₁-C₁₈)Alkyl, (C₃-C₁₂)Cycloalkyl, (C₂-C₈)Alkenyl oder (C₂-C₈)Alkinyl bedeutet, wobei die vorstehenden C-haltigen Reste unsubstituiert oder ein- oder mehrfach, vorzugsweise bis zu dreifach, durch gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe enthaltend Halogen, Hydroxy, (C₁-C₈)Alkoxy, (C₁-C₈)Alkylmercapto, (C₂-C₈)Alkenylmercapto, (C₂-C₈)Alkinylmercapto, (C₂-C₈)Alkinylmercapto, (C₂-C₈)Alkinyloxy, (C₃-C₇)Cycloalkyl, (C₃-C₇)Cycloalkoxy, Cyano, Monound Di-(C₁-C₄-alkyl)-amino, Carboxy, (C₁-C₈)Alkoxycarbonyl, (C₂-C₈)Alkenyloxycarbonyl, (C₁-C₈)Alkylmercaptocarbonyl,

(C2-C8)Alkinyloxycarbonyl, (C1-C8)Alkylcarbonyl, (C2-C8)Alkenylcarbonyl, (C2-C8)Alkinylcarbonyl, 1-(Hydroxyimino)-(C1-C6)-alky, $1-[(C_1-C_4)Alkylimino]-(C_1-C_4)-alkyl,\ 1-[(C_1-C_4)Alkoxyimino]-(C_1-C_6)-alkyl,\ 1-[(C_1-C_4)Alkylimino]-(C_1-C_6)-alkyl,\ 1-[(C_1-C_4)Alkylimino]-(C_1-C_6)-alkylimino]-(C_1-C_6)-(C_6)-(C_6)-(C_6)-(C_6)-(C_6)-(C_6)-(C_6)-(C_6)-(C_6)-(C_6)-(C_6)$ (C_1-C_8) Alkylcarbonylamino, (C_2-C_8) Alkenylcarbonylamino, (C_2-C_8) Alkinylcarbonylamino, Aminocarbonyl, (C_1-C_8) Alkylaminocarbonyl, $Di-(C_1-C_6)$ -alkylaminocarbonyl, (C_2-C_6) Alkenylaminocarbonyl, (C_2-C_6) Alkinylaminocarbonyl, (C_1-C_8) Alkoxycarbonylamino, (C₁-C₈)Alkylaminocarbonylamino, (C₁-C₆)Alkylcarbonyloxy, das unsubstituiert oder durch Halogen, Nitro, (C1-C4)Alkoxy oder gegebenenfalls substituiertes Phenyl substituiert ist, (C₂-C₆)Alkenylcarbonyloxy, (C₂-C₆)Alkinylcarbonyloxy, (C₁-C₈)Alkylsulfonyl, Phenyl, Phenyl-(C₁-C₆)-alkoxy, Phenyl- (C_1-C_6) -alkoxycarbonyl, Phenoxy, Phenoxy- (C_1-C_6) -alkoxy, Phenoxy-(C₁-C₆)-alkoxycarbonyl, Phenylcarbonyloxy, Phenylcarbonylamino, Phenyl-(C₁-C₆)-alkylcarbonylamino, wobei die letztgenannten 9 Reste im Phenylring unsubstituiert oder ein- oder mehrfach, vorzugsweise bis zu dreifach durch gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe Halogen, (C1-C4)Alkyl, (C1-C4)Alkoxy, (C₁-C₄)Halogenalkyl, (C₁-C₄)Halogenalkoxy und Nitro substituiert sind, und Reste der Formeln -SiR'3, -O-SiR'3, R'3Si-(C1-C8)-alkoxy, -CO-O-NR'2, $-O-N = CR'_2$, $-N = CR'_2$, $-NR'_2$, $-O-NR'_2$, $CH(OR')_2$, $-O-(CH_2)_m$ -CH(OR')₂, -CR"'(OR'₂)₂ und -O-(CH₂)_m-CR"'(OR'₂)₂, worin die R' in den genannten Formeln unabhängig voneinander Wasserstoff, (C₁-C₄)Alkyl, Phenyl, das unsubstituiert oder ein- oder mehrfach, vorzugsweise bis zu dreifach durch gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe Halogen, $(C_1-C_4)Alkyl$, $(C_1-C_4)Alkoxy$, $(C_1-C_4)Halogenalkyl$, $(C_1-C_4)Halogenalkoxy$ und Nitro substituiert ist, oder paarweise eine (C2-C6)Alkandiylkette und m = 0 bis 6 bedeuten und R"' Wasserstoff oder (C_1-C_4) Alkyl bedeutet, und einen substituierten Alkoxyrest der Formel R"O-CHR'''CH(OR")-(C1-C6)-alkoxy, worin die R" unabhängig voneinander (C₁-C₄)Alkyl oder zusammen (C₁-C₆)Alkandiyl und R" Wasserstoff oder (C₁-C₄)Alkyl bedeuten, substituiert sind,

einen divalenten heterocyclischen Rest aus der Gruppe der Reste der W' Formeln (W1) bis (W4)

- Wasserstoff, $(C_1-C_8)Alkyl$, $(C_1-C_8)Halogenalkyl$, $(C_3-C_{12})Cycloalkyl$ R⁹ oder gegebenenfalls substituiertes Phenyl bedeutet,
- Wasserstoff, $(C_1-C_8)Alkyl$, $(C_1-C_8)Halogenalkyl$, $(C_1-C_4)Alkoxy-$ R¹⁰ (C1-C4)alkyl, (C1-C6)Hydroxyalkyl, (C3-C12)Cycloalkyl oder Tri-(C1-C4)-alkyl-silyl bedeutet und
- O oder 1 bedeutet, m'

bedeuten.

- Herbizid-Safener-Kombinationen nach Anspruch 1 oder 2, dadurch 3. gekennzeichnet, daß in Formel (A)
- $(C_1-C_6)Alkyl$, $(C_2-C_6)Alkenyl$, $(C_2-C_6)Alkinyl$, $(C_3-C_6)Cycloalkyl$, wobei R¹ jeder der vier letztgenannten Reste unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, CN, (C₁-C₄)Alkoxy, (C₁-C₄)-Alkylthio, (C_1-C_4) Haloalkoxy, Mono- $(C_1-C_4-alkyl)$ -amino, Di- $(C_1-C_4-alkyl)$ alkyl)-amino, (C_1 - C_4)Alkylsulfonyl, (C_1 - C_4 -alkyl)-aminocarbonyl, Di-(C_1 - C_4 alkyl)-aminocarbonyl, Phenyl und substituiertes Phenyl substituiert ist, oder einen Rest des Typs Heterocyclyl oder Heterocyclyl-(C1-C4)alkyl mit 3 bis 7 Ringatomen aus der Gruppe der Reste mit den Formeln A-1 bis A-13

 $X = O, S, S(O) \text{ oder } SO_2,$

H, OH, (C₁-C₆)Alkyl, (C₃-C₇)Cycloalkyl, (C₂-C₆)Alkenyl, (C₂-C₆)Alkinyl, (C₁-C₆)Alkoxy, (C₃-C₇)Cycloalkoxy, (C₂-C₆)Alkenyloxy, (C₂-C₆)Alkinyloxy, wobei die acht letztgenannten Reste unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe (C₁-C₄)Alkoxy, (C₁-C₄)Haloalkoxy, (C₂-C₄)Alkenyloxy, (C₂-C₄)Haloalkenyloxy, (C₂-C₄)Haloalkinyloxy, (C₁-C₄)Alkylthio, (C₁-C₄)Alkinyloxy, (C₂-C₄)Haloalkinyloxy, (C₁-C₄)Alkylthio, (C₁-C₄)Haloalkylthio, Halogen, OH, NH₂, Mono- und Di-[(C₁-C₄)alkyl]-amino, CN, NO₂, CONH₂, CHO, [(C₁-C₆)Alkyl]-carbonyl, (C₁-C₄)Alkylsulfonyl, [(C₁-C₄)Alkoxy]-carbonyl, Mono- und Di-[(C₁-C₄)Alkyl]-aminocarbonyl, sowie im Falle cyclischer Reste auch (C₁-C₄)Alkyl und (C₁-C₄)Haloalkyl substituiert sind, CO-R¹¹, CO-OR¹², CO-NR¹³R¹⁴, CO-SR¹⁵, CS-R¹⁶, CS-OR¹⁷, CS-NR¹⁸R¹⁹, CS-SR²⁰, SO₂R²¹, SO₂NR²²R²³,

R¹¹ H, (C₁-C₆)Alkyl, (C₂-C₆)Alkenyl, (C₂-C₆)Alkinyl, wobei die drei letztgenannten Reste unabhängig voneinander unsubstituiert **o**der durch

einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C_1-C_4) Alkoxy, (C_1-C_4) Alkylthio und NR²⁴R²⁵ substituiert sind, oder unsubstituiertes oder substituiertes (C_3-C_8) Cycloalkyl, unsubstituiertes oder substituiertes Phenyl, unsubstituiertes oder substituiertes Heteroaryl oder Phenyl- (C_1-C_4) alkyl, das am Phenylring unsubstituiert oder substituiert ist,

- R¹² (C₁-C₆)Alkyl, (C₂-C₆)Alkenyl, (C₂-C₆)Alkinyl, wobei die drei letztgenannten Reste unabhängig voneinander unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C₁-C₄)Alkoxy, (C₁-C₄)Alkylthio und NR²⁶R²⁷ substituiert sind, oder (C₃-C₆)Cycloalkyl, das unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C₁-C₄)Alkyl und (C₁-C₄)Alkoxy substituiert ist, oder (C₃-C₆)Cycloalkyl-(C₁-C₃)alkyl,
- R¹³ H, (C₁-C₆)Alkyl, (C₂-C₆)Alkenyl, (C₂-C₆)Alkinyl, wobei die drei letztgenannten Reste unabhängig voneinander unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen substituiert sind, oder [(C₁-C₆)Alkoxy]-carbonyl, (C₁-C₄)Alkoxy oder OH,
- R¹⁴ H, (C_1-C_6) Alkyl, (C_2-C_6) Alkenyl, (C_2-C_6) Alkinyl, wobei die drei letztgenannten Reste unabhängig voneinander unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C_1-C_4) Alkylthio und NR²⁸R²⁹ substituiert sind,
- oder NR¹³R¹⁴ einen heterocyclischen Rest, der neben dem N-Atom weitere Heteroeinheiten aus der Gruppe O, N, S, SO oder SO₂ im Ringgerüst enthalten kann, und der unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, OH, NH₂, NHCH₃, N(CH₃)₂, CN, CONHCH₃, CO₂CH₃, COCH₃, CON(CH₃)₂, CHO, (C₁-C₃)Alkyl, CONH₂, (C₁-C₃)Alkoxy, (C₁-C₃)Haloalkoxy, (C₁-C₃)Haloalkyl und der Øxofunktion substituiert ist,
- R¹⁵ einen Rest analog R¹²,
- R¹⁶ einen Rest analog R¹¹,
- R¹⁷ einen Rest analog R¹²,
- R¹⁸ einen Rest analog R¹³,
- R¹⁹ einen Rest analog R¹⁴,

oder NR¹⁸R¹⁹ einen Rest analog NR¹³R¹⁴,

- R²⁰ einen Rest analog R¹²
- R²¹ (C₁-C₆)Alkyl, (C₂-C₆)Alkenyl, (C₂-C₆)Alkinyl, wobei die drei letztgenannten Reste unabhängig voneinander unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C₁-C₄)Alkoxy, (C₁-C₄)Alkylthib und NR³⁰R³¹ substituiert sind,
- R²² einen Rest analog R¹³,
- R²³ einen Rest analog R¹⁴ oder

NR²²R²³ einen Rest analog NR¹³R¹⁴,

- H, (C_1-C_4) Alkyl, (C_1-C_4) Haloalkyl, (C_1-C_4) Alkenyl, (C_1-C_4) Haloalkenyl, (C_1-C_4) Alkoxy, (C_1-C_4) Haloalkoxy, oder Hydroxy,
- R²⁵ H, (C_1-C_4) Alkyl, (C_1-C_4) Haloalkyl, (C_1-C_4) Alkenyl oder (C_1-C_4) Haloalkenyl,
- R²⁶ analog R²⁴,
- R²⁷ analog R²⁵,
- R²⁸ analog R²⁴,
- R²⁹ analog R²⁵,
- R³⁰ analog R²⁴ und
- R³¹ analog R²⁵

bedeuten.

- 4. Herbizid-Safener-Kombinationen nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß
- R¹ (C₁-C₆)Alkyl, (C₂-C₆)Alkenyl, (C₂-C₆)Alkinyl, (C₃-C₆)Cycloalkyl, wobe jeder der vier letztgenannten Reste unsubstituiert oder durch einen od mehrere Reste aus der Gruppe F, Cl, Br, I, CN, OCH₃, OCF₃, N(CH₃). SO₂CH₃, CO₂CH₃, CO₂N(CH₃)₂ und Phenyl substituiert ist, oder eine Gruppe der genannten Formein A-1 bis A-13,
- R² H, (C_1-C_4) Alkyl, (C_2-C_4) Alkenyl, (C_2-C_4) Alkinyl, (C_3-C_6) Cycloalkyl od . (C_1-C_4) Haloalkyl,
- R^3 CO-R¹¹, CO-OR¹², CO-NR¹³R¹⁴ oder SO₂R²¹,
- R^4 Halogen, $(C_1-C_3)Alkyl$ oder $(C_1-C_3)Alkoxy$,

14 ::4747

50

0 er 1,

0 fer 1, m

R⁵ Hilber CH₃,

 $R^{11} \rightarrow C_1 - C_6$ Alkyl, (C_2 , C_4) Alkenyl, $(C_2 - C_4)$ Alkinyl, $(C_1 - C_4)$ Haloalkyl, (C1-C4)Alkoxy-(C1-C3)-aikyl, Phenyl oder Heteroaryl mit 5 oder 6 angatomen, wobei der der zwei letztgenannten Reste unsubstituiert

einen Rest analog · :ußer Wasserstoff, R12

 R^1 , R^{14} unabhängig vor der H oder (C₁-C₄)Alkyl, R^2 (C₁-C₄)Ar-yi, (C₁-C₂ balkyl oder (C₁-C₄)Alkoxy-(C₁-C₄)alkyl, einer der Reste X^1 und X^2 rogen, $(C_1-C_2)Alkyl$, $(C_1-C_2)Alkoxy$,

(C1-C2)AlkyIthio,

oder substituiert ich

wobei jeder der drei letztgenannten Reste unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C1-C2)Alkoxy und (C_1,C_2) Alkylthio su mutuiert ist, oder Mono- oder Di $(C_1-C_2-alkyl)$ amino,

der some der Reste $X^1 \cup J X^2$ (C₁-C₂)Alkyl, (C₁-C₂)Haloalkyl, (C₁-C₂)Alkoxy, (C1-C2)Haloalko ar o ar (C1-C2)Alkylthio,

- Z CH oder N bed atsit.
- Herbizid-Satur Komt tion nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gerennzeiche und die ein Film einer Zubereitung (herbizides Mittel) formuliert ist and 0,1 ... I 1 - 1-% Wirkstoffe (A) und (B) und 1 bis 99,9 Gew.-% üb her Followerus nitt inthält.
- Safe Kombination nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gehant and do the sign Wirkstoffe vom Typ A und B im Gewichtsverhältnis VOC 5 100° ; ~ ~ ~
- 7: von Kulturpflanzen vor phytotoxischen Jacob Langer John John vom Typ A, dadurch gekennzeichnet, daß eine with the Menge the mers des Typs B vor, nach oder gleichzeitig mit dem

WO 96/14747 PCT/EP95/04240

51

Herbizid A auf die Plflanzen, Pflanzenteile, Pflanzensamen oder die Anbaufläche appliziert wird, wobei die Kombination aus Herbizid A und Safener B nach einem der Ansprüche 1 bis 6 definiert ist.

- 8. Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Kulturpflanzen Getreidepflanzen, Reispflanzen oder Maispflanzen sind.
- 9. Verfahren nach Anspruch 7 oder 8, dadurch gekennzeichnet, daß die Herbizide vom Typ A in einer Aufwandmenge von 0,001 bis 10 kg/ha Aktivsubstanz und einem Gewichtsverhältnis Safener:Herbizid von 1:100 bis 100:1 appliziert werden.
- Verwendung der Verbindungen vom Typ B als Safener zum Schützen von Kulturpflanzen gegen phytotoxische Nebenwirkungen von Herbiziden des Typs A, wobei die Herbizid-Safener-Kombination A + B nach einem der Ansprüche 1 bis 6 definiert ist.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter ronal Application No PC:/EP 95/04240

A. CLASS IPC 6	sification of subject matter A01N47/36 //(A01N47/36,25:32)		
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national cla	ssification and IPC	
B. FIELD	S SEARCHED		
	documentation searched (classification system followed by classific	cation symbols)	
IPC 6	A01N		
Documenta	ation searched other than minimum documentation to the extent th	at such documents are included in the fields	searched
Plantage (the manufacture of data.	man description of the second	
Electronia	data base consulted during the international search (name of data t	DASC AND, WHERE PRACTICAL, SCARCES WITHIN WAVE,	•
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	: relevant passages	Relevant to claim No.
х	EP,A,O 492 367 (HOECHST) 1 July see claims	1992	1-10
A	DE,A,42 30 933 (HOECHST) 17 Marc	ch 1994	1-10
	see claims		
	see page 9, line 44		
	& WO,A,94 06778 cited in the application		
	Cited in the application		
A	DE,A,42 36 902 (HOECHST) 5 May 1	1994	1-10
	see claims	j	
	see page 9, line 31 & WO,A,94 10154		
	cited in the application		
A,P	DE,A,43 35 297 (HOECHST) 20 Apri	1 1995	1-10
	cited in the application see page 10, line 14; claims		
	see page 10, Title 14; Claims		
		Date of the same o	
<u> </u>	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	In annex.
•	regories of cited documents :	"T" later document published after the inte or priority date and not in conflict wi	
conside	ent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance	cited to understand the principle or the invention	
"E" earlier of filing d	document but published on or after the international state	"X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot	
"L" docume	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another	involve an inventive step when the do	ocument is taken alone
citation	n or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an in document is combined with one or m	ventive step when the
other n	ncans	ments, such combination being obvior in the art.	
	ent published prior to the international filing date but an the priority date claimed	"&" document member of the same patent	family
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international se	arch report
27	7 February 1996	11.03.9)6
Name and m	nailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Decorte, D	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Enter Nonal Application No PC i / EP 95/04240

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
EP-A-492367	01-07-92	AU-B-	8989791	25-06-92	
C.		CA-A-	2058284	22-06-92	
		HU-B-	211899	29-01-96	
		JP-A-	4308508	30-10-92	
DE-A-4230933	17-03-94	AU-B-	4816193	12-04-94	
DE 77 1230333		CA-A-	2144769	31-03-94	
		WO-A-	9406778	31-03-94	
		EP-A-	0660828	05 - 07-95	
DE-A-4236902	05-05-94	AU-B-	5371794	24-05-94	
DE 7	22 22 2 .	CA-A-	2148286	11-05-94	
		CN-A-	1087631	08-06-94	
		CZ-A-	9501113	13-09-95	
		WO-A-	9410154	11-05-94	
		EP-A-	0666852	16-08-95	
		HU-A-	70868	28-11-95	
		PL-A-	308644	21-08-95	
		US-A-	5449812	12-09-95	
DE-A-4335297	20-04-95	AU-B-	7855694	04-05-95	
DE A TOUCES		WO-A-	9510507	20-04-95	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inv uonales Aktenzeichen
Pui/EP 95/04240

A. KLAS IPK 6	siftzierung des anmeldungsgegenstandes A01N47/36 //(A01N47/36,25:32)		
Nach der I	Internationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen	Klamijiration und der IPK	
-	ERCHIERTE GEBIETE	Realization was tell 17 R	
	erter Mindestpruistoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssys	nhale)	
IPK 6		,	
Recherchie	erte aber meht zum Mindestprüßstoff gehörende Veröffentlichungen,	sowest diese unter die recherchierten Gebie	te fallen
Während d	ler internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank	(Name der Datenbank und evt), verwendet	e Suchbegriffe)
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategone*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Ang	abe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
x	EP,A,O 492 367 (HOECHST) 1.Juli siehe Ansprüche	1992	1-10
A	DE,A,42 30 933 (HOECHST) 17.März siehe Ansprüche siehe Seite 9, Zeile 44 & WO,A,94 06778 in der Anmeldung erwähnt	1994	1-10
A	DE,A,42 36 902 (HOECHST) 5.Mai 1 siehe Ansprüche siehe Seite 9, Zeile 31 & WO,A,94 10154 in der Anmeldung erwähnt	994	1-10
A,P	DE,A,43 35 297 (HOECHST) 20.Apri in der Anmeldung erwähnt siehe Seite 10, Zeile 14; Ansprü		1-10
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patent/amilie	
Besondere 'A' Veröffe	Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : entlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, icht als besonders bedeutsam anzusehen ist. Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach den oder dem Priontätsdatum veröffentlich Anmeldung nicht kollidiert, sondern m Erlindung zugrundelsegenden Prinzips Theone angegeben ist	nt worden ist und mit der ur zum Verständnis des der
Anmel "L" Veröffe scheme andere	dedatum veröffentlicht worden ist intlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer n im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden ier die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	"X" Veröffentlichung von besonderer Bede kann allein aufgrund dieser Veröffentli- erfindenischer Tängkeit berühend betra "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedei	chung meht als neu oder auf ichtet werden itung; die beanspruchte Erfindung
one Be		kann nicht als auf erfindenscher Täng werden, wenn die Veröffentlehung mi Veröffentlichungen dieser Kategone in diese Verbindung für einen Fachmann *&* Veröffendichung, die Mitglied derselbe	t einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und nahehegend ist
	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des unternationalen Rec	herchenturichts
27	7.Februar 1996	11.0	3.96
Name und P	ostanschrift der Internationale Recherchenbehörde	Bevolimächtigter Bediensteter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Decorte, D	
	Fax: (+ 31-70) 340-3016	,	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlic. Jen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intermonales Aktenzeichen
PL1/EP 95/04240

Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied Patent	l(er) der familie	Datum der Veröffentlichung
EP-A-492367	01-07-92	AU-B-	8989791	25-06-92
		CA-A-	2058284	22-06-92
		HU-B-	211899	29-01-96
		JP-A-	4308508	30-10-92
DE-A-4230933	17-03-94	AU-B-	4816193	12-04-94
		CA-A-	2144769	31-03-94
		WO-A-	9406778	31-03-94
		EP-A-	0660828	05-07-95
DE-A-4236902	05-05-94	AU-B-	5371794	24-05-94
		CA-A-	2148286	11-05-94
		CN-A-	1087631	08-06-94
		CZ-A-	9501113	13-09-95
		WO-A-	9410154	11-05-94
		EP-A-	9666852	16-08-95
		HU-A-	70868	28-11-95
		PL-A-	308644	21-08-95
		US-A-	5449812	12-09-95
DE-A-4335297	20-04-95	AU-B-	7855694	04-05-95
		WO-A-	9510507	20-04-95

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.